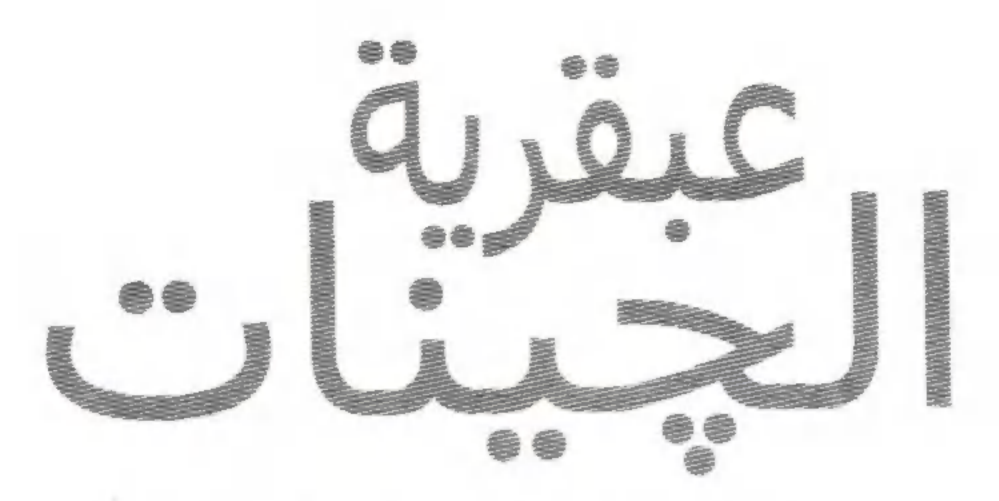
العبنات

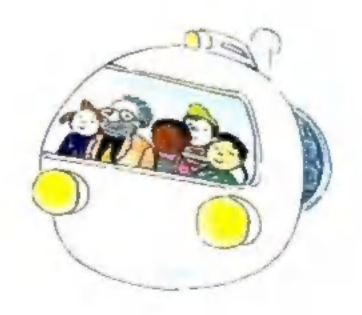
المستكشفون الميكروسكوبيون





المستكشفون الميكروسكوبيون

التعرف على القدرات المذهلة للجينات وعلى آخر تطورات علم الجينات الحديث



تألیف نوربرت لاندا وپاتریك باورل ترجمة د. زینب شحاتة



دارالشروة___

مرحبا بكه في رحل

هل منا من لم يجرح جلده من قبل؟ بالطبع لا. فكل واحد منا لد خبراته مع الجروح. فالجرح يؤلمنا ويسيل منه الدم لفترة قصيرة ثم يتوقف بعدها ويتجلط ليكون قشرة، وبذلك فالدم هو الذي يضمد الجرح. وهذه هي إحدى الخواص العجيبة للدم: إنه يتحول من سائل إلى كتلة جامدة في الوقت المناسب والمكان المناسب.

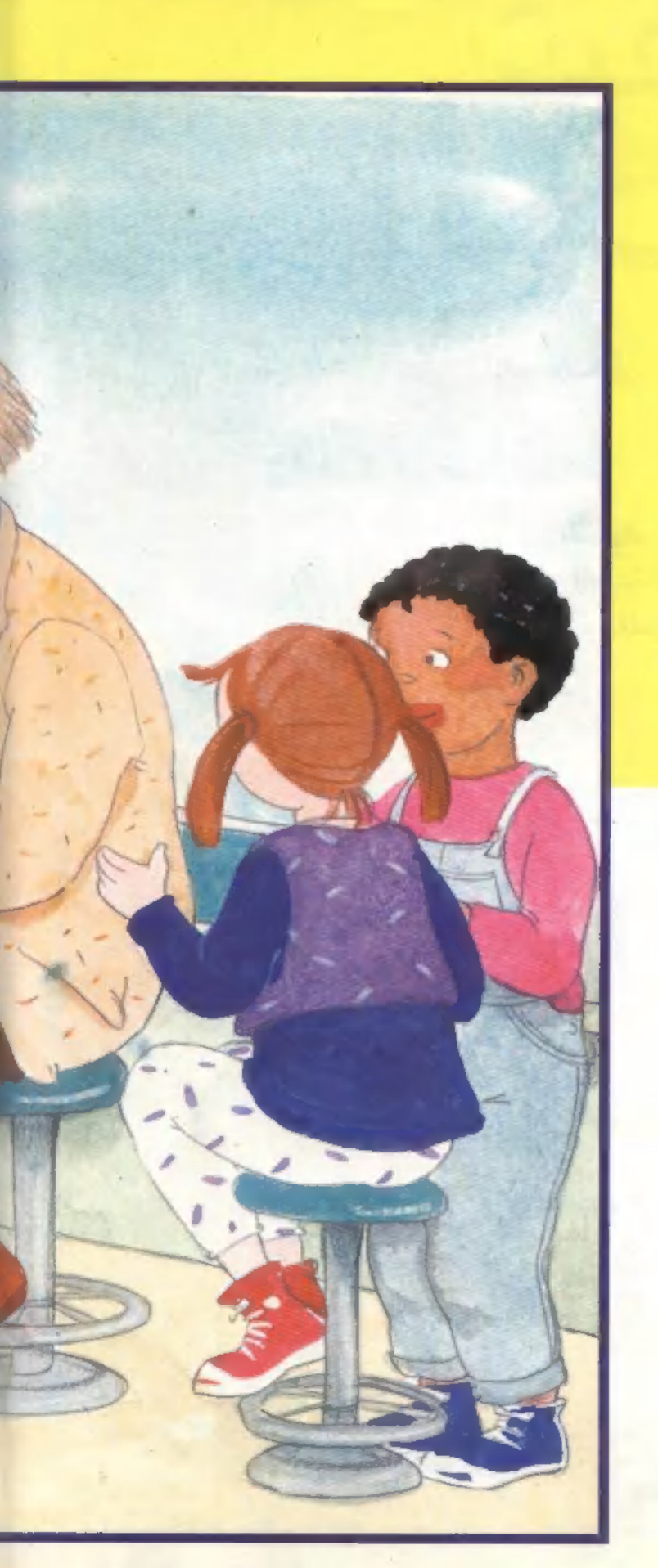
ولسوء الحظ أن هناك بعض الناس ممن لا تتجلط دماؤهم . فهؤلاء هم المصابون بمرض سيولة الدم أو الهيموفيليا (Hemophilia).

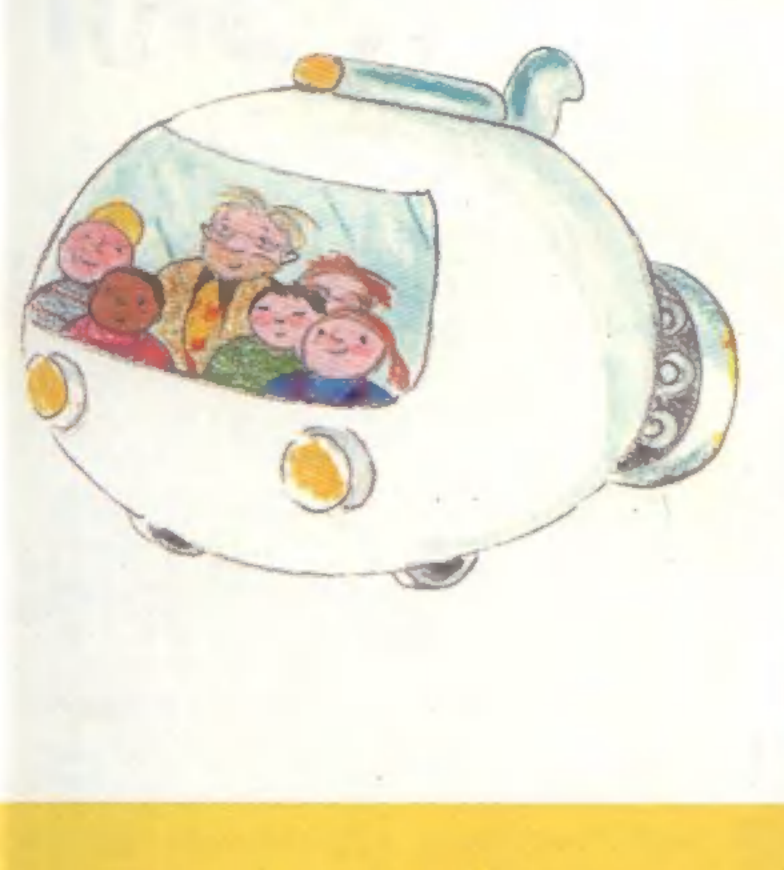
فما الفرق إذن بين دم المريض بسيولة الدم ودم الإنسان السليم؟ إنه من الواضح أن مرضى الهيموفيليا ينقصهم شيء مهم، هو بروتين يتحكم في عملية تجلط الدم. والسبب في اختفاء هذا البروتين هو حدوث تغيرات بسيطة جدّا في أحد الجينات.

فالچينات هي التي تأمر خلايا الجسم بنوع الچين الذي يجب صنعه . والچينات خيوط صغيرة ورفيعة جدا موجودة في جميع خلايا الجسم. والچينات السليمة تأمر الخلايا بأن تصنع بروتينات معينة تساعد في عملية تجلط الدم في أوقات معينة وتطيع الخلايا الأوامر. ولكن الچينات غير السليمة (المعطوبة) لا تفعل ذلك. ولهذا فإن علماء الوراثة يبحثون دائما عن طرق تساعد على الشفاء من مرض سيولة الدم والأمراض الأخرى التي تسببها الچينات غير السليمة.

هيا بنا نلقى نظرة على عالم الچينات الغريب . فالچينات إحدى معجزات الخلق العظيم التى حيرت وما زالت تحير العلماء . فلقد أودع الله سبحانه وتعالى فى الچينات قدرات وأسرارا تجعلها المسئولة عن تحديد مظاهر الحياة . فالچينات تحتوى على جميع المعلومات والخطط الوراثية اللازمة لتكوين جميع الكائنات الحية . و لكى نزور عالم الچينات فإن ذلك يتطلب أن ننكمش أولا بواسطة كبسولة الانكماش الميكروسكوبية. وحينئذ سوف نتقابل وجها لوجه مع الدم ومحتوياته لنرى كيف يتحول من سائل إلى كتلة جامدة. كما أننا بعد أن ننكمش إلى أحجام أصغر سوف نستطيع أن نرى الچينات وهى تعمل.

لقد اكتشف العلماء أن الجينات الموجودة في جميع الكائنات الحية (مثل البشر والكلاب والجزر وحتى البكتريا) ، تتبع





الأسلوب نفسه في أدائها لوظائفها . ولهذا فإن خبراء الحينات يستطيعون أن يقصوا الجينات من كائنات حية الحرى (مثل الحيوانات والنباتات) ويلصقوها بكائنات حية أخرى (مثل البكتريا) . فهل تصدق أنهم يتعاملون مع أشياء يقل طولها عن واحد على المليون من المتر، فيستطيعون مثلاً لصق جينات من الإنسان بالبكتريا أو نبات التبغ مثلاً حتى تنتج أدوية لعلاج المرضى ؟

وخلال رحلتنا الاستكشافية هذه سوف نتعلم كيف يستطيع العلماء أن يقوموا بتلك الأعمال ، بل سنعرف أوجه التشابه بين عملية نقل الجينات في المعامل وعملية تهجين الحيوانات والنباتات. والأهم من ذلك فسوف نعرف الكثير عن الخواص الفريدة التي تتصف بها الجينات في الإنسان، ولماذا يملك كل واحد منا البصمات الوراثية الخاصة به وحده والتي يمكن استخدامها في حل الجرائم المحيرة والأسرار التاريخية.

ويسعدنى أن أكون مرشدكم في هذه الرحلة . وبالطبع لا تترددوا أبدا في سؤالي عن أي شيء يحيركم خلال رحلتنا الاستكشافية هذه.

فهیا (ننکمششش)!



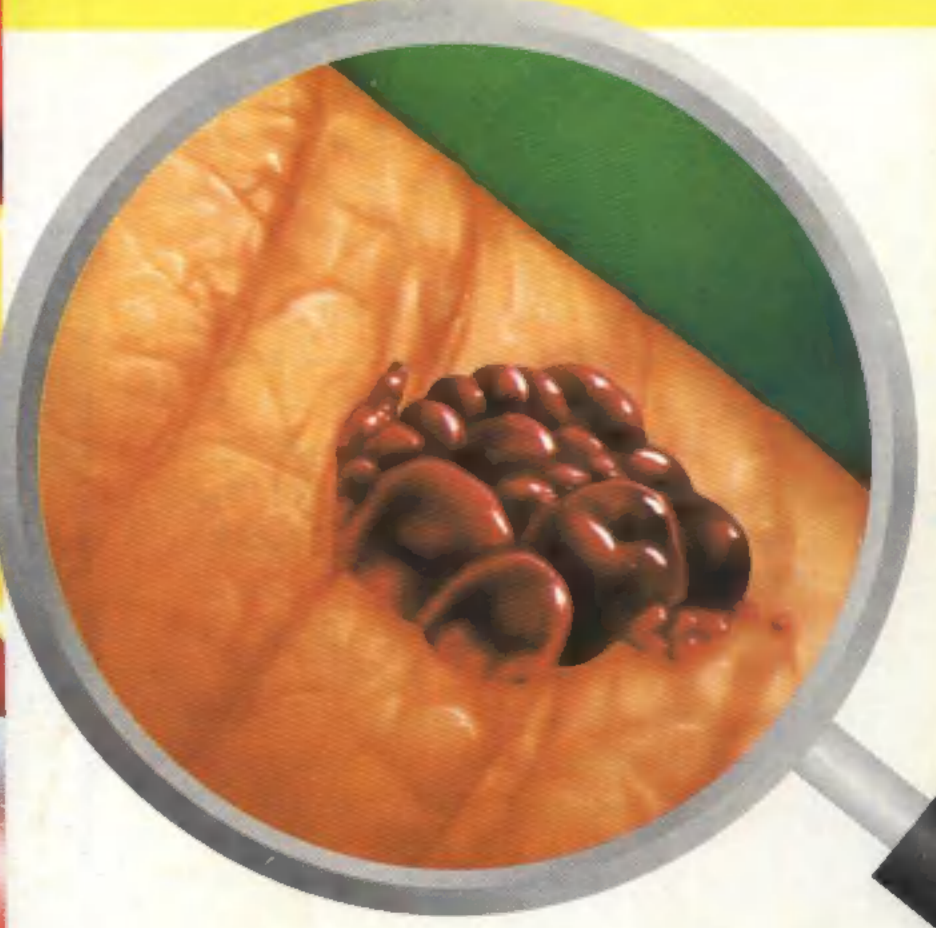


22 01111

الجرح في الجلد يؤلم مهما كان صغيرًا. ولا نملك وقتها إلا أن نقول آآآآه . ومع ذلك فإن الألم له وظيفة مهمة جدا. فهو الطريقة التي يستخدمها الجسم ليحذرنا من الخطر ويأمرنا أن نحافظ على مكونات الجسم وبالذات الدم. فنحن لا نستغنى عن الدم أبدًا لأنه يؤدي وظائف عديدة ومهمة للغاية.

ويتكون الدم من عدة مكونات. ونرى هنا أحدها وهو خلايا الدم الحمراء التي يوجد منها في جسم كل واحد منا أعدادًا هائلة تفوق أعداد البشر على كوكبنا . فهذه الخلايا الحمراء تحمل الأكسچين من الرئة وتنقله إلى جميع خلايا الجسم.

أما هذه الأشياء الباهتة، فهى خلايا الدم البيضاء. وتتخصص هذه الخلايا في تدمير الدخلاء الغرباء مثل البكتريا التي تغزو أجسامنا لتستعمرها.



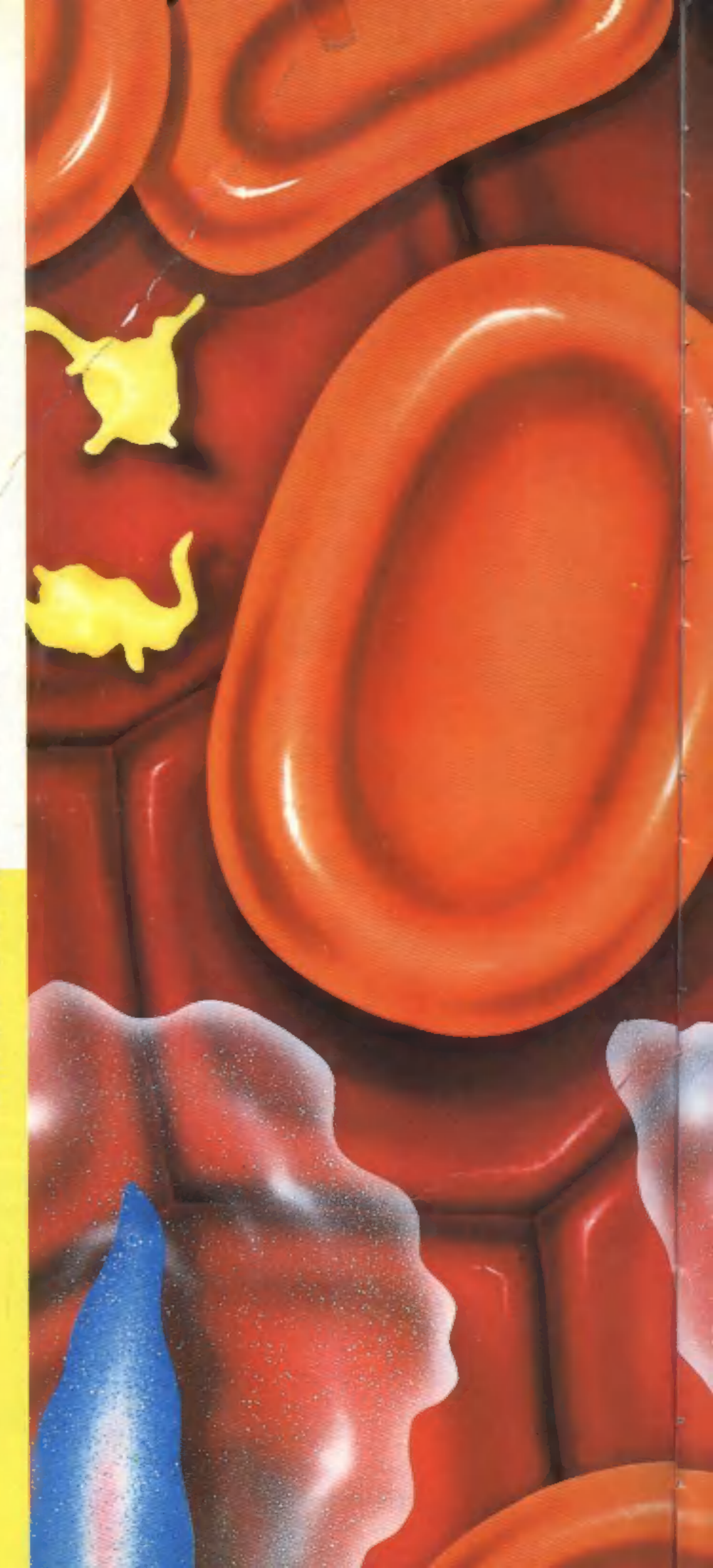
أما هذه الأشياء غريبة الشكل فهى الصفائح الدموية المسئولة عن تجلط الدم، ويوجد منها الملايين في كل نقطة دم . وتسبح هذه الصفائح مع المكونات الأخرى بصفة مستمرة في الجزء السائل من الدم والذي يسمى بالبلازما. ويعتبر الدم عضواً سائلاً لا تقل أهميته عن أهمية الأعضاء الأخرى مثل القلب والرئة.

ولماذا يوجد الدم في الحالة السائلة ، يا أستاذنا؟

كما تعلمون أنه من الممكن أن نضخ السوائل ، ولكننا لا نستطيع أن نضخ الأشياء الجامدة . فإحدى وظائف الدم هي نقل المواد الغذائية والغازات إلى جميع خلايا الجسم ويستلزم هذا أن يضخ القلب الدم في شبكة من الأوعية الدموية التي تصل إلى كل بقعة من الجسم . وفي حالة إصابة أحد هذه الأوعية ، فإن الدم يتسرب إلى الخارج . ويعد هذا خطرًا على الجسم . وفي مثل هذه الحالات يجب أن يتحول الدم بسرعة إلى مادة جامدة . حتى يتوقف النزيف في موقع الإصابة .

وما الذي يجعل الدم يتحول إلى الحالة الجامدة؟

إنها الصفائح الدموية التي تقوم بثلاثة أشياء مهمة.
أولاً: تلتصق بموقع النزيف في الوعاء الدموى وتحاول
أن تسد الثغرة بعض الشيء . ثانيًا : ترسل مواد كيميائية
تسبب انقباض الأوعية الدموية حتى تضيق وينساب الدم
ببطء . ثالثاً : تتعاون الصفائح مع ألياف من البروتينات
تسمى الفيبرين (Fibrin) لتكوين شبكة متماسكة ومتينة
لتسد بها الثغرة حتى يقف النزيف تماماً . ولكن من أين
تأتى بروتينات الفيبرين هذه ؟



السياف الفيبرين

من الصعب على الجسم أن يعرف مسبقاً موقع وتوقيت النزيف حتى يتم إيقافه بسرعة. ولهذا فعلى الدم أن يحمل معه دائما المواد التي تستطيع تكوين ألياف لزجة لتجعل الدم يتجلط في حالات الطوارئ. وتوجد مثل هذه المواد في الدم وتسمى الفيبرينوچين (Fibrinogen) أو منتجى الفيبرين. وعند حدوث الجرح، فإن الجسم يرسل رسائل ليأمر (دستة) من البروتينات المختلفة بالقيام بالعمل المهم، وهو تكوين ألياف الطويلة واللزجة إلى الموقع المناسب لتسد الثغرة.

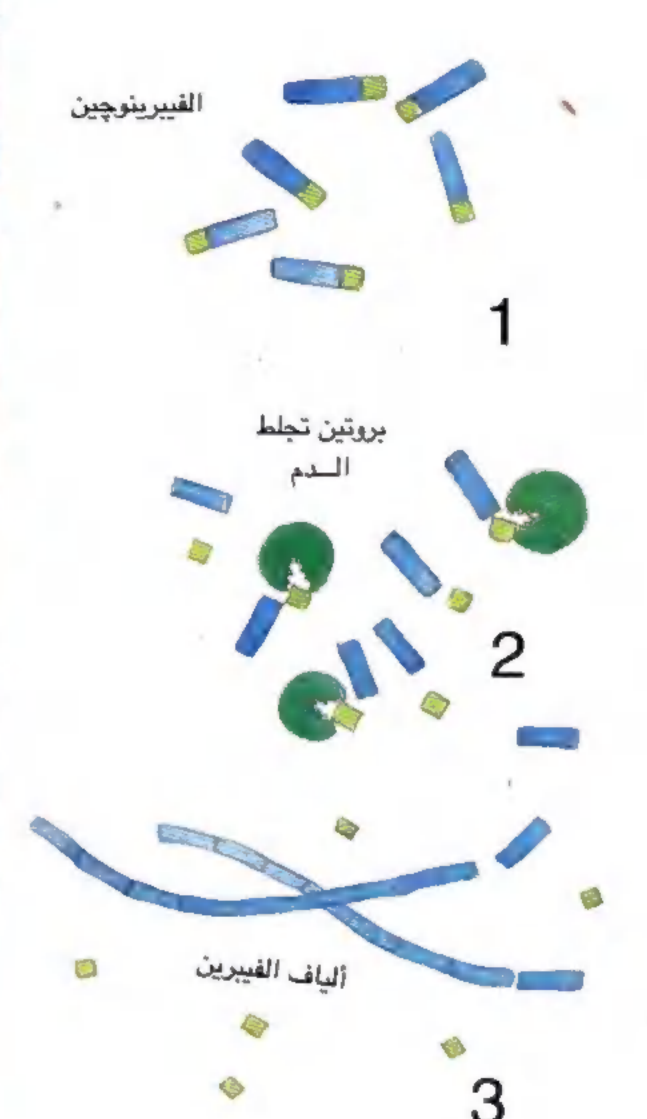
وإذا تخلف واحد من هذه البروتينات ، أو فشل فى أداء عمله كما يجب ، فإن ألياف الفيبرين لا تتكون. وبالتالى لا تسد الثغرة ويستمر النزيف. وهذا ما يحدث بالضبط لمرضى سيولة الدم أو الهيموفيليا .

هل من الممكن أن يتوفى مريض الهيموفيليا إذا جُرِح؟

من الممكن أن يحدث هذا في حالة واحدة فقط : وهي عدم وجود الطبيب بالقرب منه . ويقوم الطبيب في هذه الحالة بإعطاء المريض البروتين الناقص في الدم والذي يتم الحصول عليه من دم المتبرعين الأصحاء . وللأسف، فإن عملية الحصول على هذا البروتين تتطلب مجهودًا كبيرًا، كما يتكلف العلاج المال الكثير.

وهل من الممكن أن يتجلط الدم في الأوعية الدموية بدون أي جروح؟

بالطبع نعم. وإذا ما حدث ذلك، فإن الجلطة تسد الوعاء الدموى وتمنع مرور الدم. وهذا هو ما يحدث مع مرضى السكتة الدماغية. ومن حسن الحظ أن عملية تجلط الدم عملية معقدة جدا، لا تحدث بطريقة عشوائية. إنما تحدث فقط فى الموقع المناسب من الجسم وفى اللحظة المناسبة. والآن هيا بنا نتعرف على الجينات لنرى كيف توجه أوامرها إلى الخلايا فى الجسم، ولنرى مدى أهميتها لسلامة الجسم.



يتم تكوين ألياف الفيبرين كالأتي :

- 1 يحتوى الدم السائل على بروتينات تسمى الفيبرينوجين.
- 2 تظهر البروتينات التي تتحكم في
 عملية التجلط في موقع الإصابة.
 ويقوم واحد منها بقطع أجزاء من
 بروتين الفيبرينوجين، ويهذا
 يحوله إلى بروتين جديد يسمى
 الفيبرين.
- 3 تلتصق جزيئات الفيبرين مع بعضها لتكون ألياف الفيبرين اللزجة، التي تكون الجلطة الدموية.



الخلايا الذكية

تتكون أجسامنا وأجسام جميع الكائنات الحية على الأرض من خلايا حية. وهى وحدات دقيقة جدّا بحيث إننا نحتاج إلى 1000 خلية مرصوصة بعضها إلى جوار بعض لتغطى سنتيمترا واحدا. وتعتبر كل خلية حية مثل الكائن الحى الصغير، ويتجمع العديد منها لتكوين الكائنات الحية . ويحتوى جسم الإنسان على مئات الأنواع من الخلايا ذات الأشكال المختلفة والتي تؤدى وظائف مختلفة مثل خلايا الدم الحمراء والبيضاء والخلايا العصبية والعضلية وخلايا الجلد. ويوجد ملايين البلايين من الخلايا التي تكون كل جزء في الجسم سواء أكان لينًا أم جامدًا أم صلبًا. فبعض هذه الخلايا يتحرك في دمك وبعضها يجعلك تفكر وتشعر والبعض الآخر ينقبض حتى تستطيع أن تتحرك.

وما وظائف البروتينات، يا أستاذنا؟

البروتينات مواد حيوية تقوم عليها حياة الخلية من الألف إلى الياء. فبعض البروتينات تدخل في بناء الخلايا وأجهزتها. والبعض الآخر يقوم بدور الساعي الذي ينقل الرسائل والأخبار بين الخلايا. كما يقوم نوع من البروتينات يسمى الأنزيمات بتنشيط الآلاف من التفاعلات الكيميائية الضرورية لحياة الخلية. ويعتمد الجسم السليم على التفاعل والتفاهم المستمر بين حوالي 100 ألف نوع من البروتينات المختلفة التي توجد بكميات مناسبة في المواقع المناسبة لتقوم بالوظائف المحددة المطلوبة منها. ومثال ذلك بروتين الفيبرين الذي يكون الألياف التي تسد الثغرات في الأوعية الدموية عند حدوث الجروح.

ويتكون جسم الإنسان من أعداد لا تحصى من الخلايا الحية وهى الشيء الأساسي الذي يربط بيننا وبين الكائنات الأخرى مثل أشجار التفاح والكلاب وحتى البكتريا. والبكتريا كاثنات حية وحيدة الخلية لا نستطيع أن نراها بالعين المجردة لأنها متناهية في الصغر ، بل حتى أصغر من خلايا الجسم. ويوجد منها الأنواع غير الضارة والمفيدة مثل التي تعيش على الجلد وفي الفم والأمعاء، كما أن هناك أنواعا أخرى ضارة تسبب لنا الأمراض.

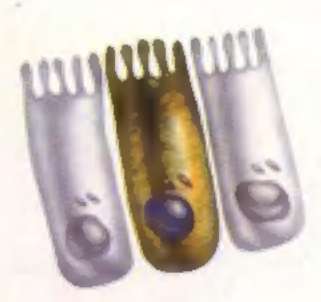
ومع أن البكتريا تتكون من خلية واحدة إلا أنها كائن حى مثلنا ، فهى تأكل وتتكاثر وتصنع البروتينات. كما أن هناك تشابها كبيرا بين الوظائف الأساسية التى تقوم بها البكتريا وتلك التى تقوم بها خلايا الحسم. ولكن الفرق يكمن في أن خلية البكتريا تقوم بهذه الوظائف من أجل كالحها وحدها. أما خلايا الجسم فهى تتعاون بعضها مع يغض التؤدي وظائفها من أجل صالح وسلامة الكائن الحي كله.



خلية عصبية



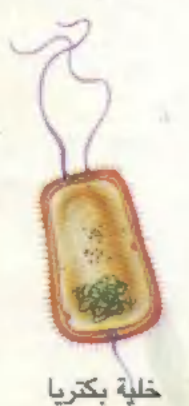
خلية جلد



خلية أمعاء



خلية دم بيضاء



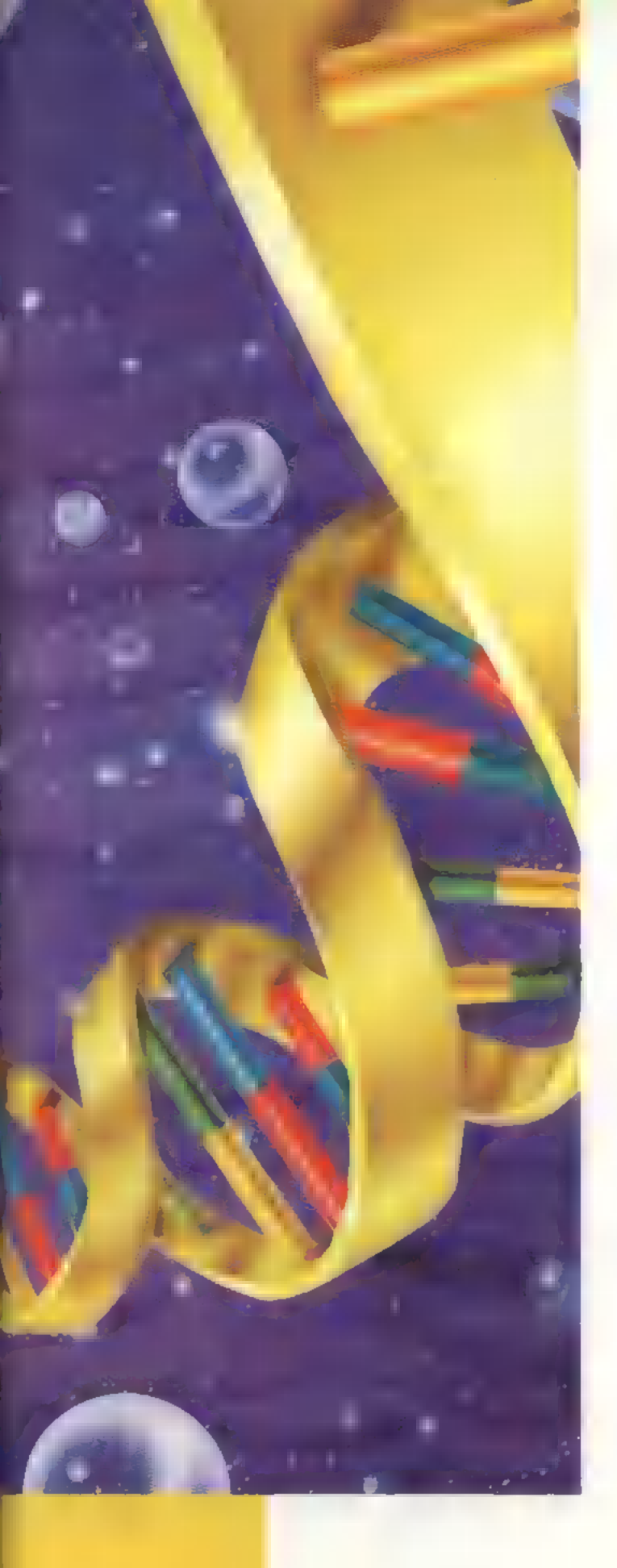
مكتبة عبوت العامة معمومه معمومه المرينون المرينون الرينون



وتحتوى جميع الخلايا من بكتريا وخلايا كبد وخلايا جلد وخلايا الدم البيضاء على أجزاء صغيرة جدا تسمى الريبوسومات . وهي تعمل كمصانع لإنتاج البروتينات عن طريق تجميع مواد تسمى الأحماض الأمينية في ترتيب معين مكونة بروتينا معينا. ويتم هذا التجميع وفقا لوصفة ومعلومات مخزونة في الچينات الموجودة في نواة كل خلية (كما سنري فيما بعد).

وتنتج البكتريا وكذلك خلايا جسم الإنسان بروتينات

مختلفة لأن كل نوع يحتوى على چينات مختلفة. وهذه البروتينات هي التي تجعل البكتريا تبدو وتتصرف كبكتريا وتجعل الإنسان يبدو ويتصرف كإنسان. فالبكتريا مثلا لا تستطيع أن تصنع بروتين الفيبرين لأنها لا تحتوى على چين الفيبرين الموجود في الإنسان. وفي نفس الوقت فخلايا الجسم لا تستطيع أن تصنع الإنزيم المتخصص الذي يساعد البكتريا على هضم زيوت المعادن لأنها لا تحتوى على چينات البكتريا على هضم زيوت المعادن لأنها لا تحتوى على چينات الإنزيمات الغريبة الموجودة في البكتريا.



الجينات العبقرية

لا تستطيع الخلية الحية أن تعيش بدون الجينات إلا لفترة قصيرة. فالخلية تكون في حاجة دائمة إلى التعليمات والأوامر لتعرف مانا تفعل وأي نوع من البروتينات يجب عليها أن تصنع. وإنا توقفت عملية صنع البروتينات ولو لثوان فإن البروتينات في الخلية سوف تستهلك وينتهى المخزون منها ، مما يؤدى إلى موت الخلية.

من الممكن تشبيه الجينات بأنها جمل مكتوبة بلغة كيميائية . ومرصوصة بعضها إلى جوار بعض على شريط يسمى الدنا (DNA). وهو يتكون من سلسلتين متقابلتين تلتفان بعضهما حول بعض على شكل سلم حلزوني -وهو يحتوى على جميع المعلومات الوراثية التي تحدد صفات الخلية والكائن الحي ، وللتسهيل نشير إليه باسم الشريط الوراثي. وتحتوى كل خلية في الجسم على شريط الدنا المقسم إلى 46 قطعة تسمى الكروموسومات، وهي ملفوفة ومخزونة في نواة الخلية. وتحتوى كل خلية في الجسم على حوالي 100 ألف چين نطلق عليها جميعا اسم المحتوى الجيني أو الجينوم (Genome). ويحدد كل چين الطريقة التي تتبعها الخلية لتصنع بروتينا معينا. ولك أن تتخيل أن عمل خلية الكبد يختلف تماما عن عمل خلية الجلد أو خلية الدم البيضاء. والسبب في ذلك هو أن خلية الكبد تنشط مجموعة من الجينات تختلف عن الجينات التي تنشطها خلية الجلد أو خلية الدم البيضاء. ويؤدى هذا بالطبع إلى إنتاج بروتينات مختلفة ذات وظائف مختلفة في هذه الأنواع من الخلايا. ولكن هناك بعض الجينات المنشطة في جميع الخلايا مثل خلايا الكبد وخلايا الجلد والبكتريا. وتسمى هذه بالجينات الشائعة لأنها تنتج بروتينات ضرورية تقوم بالوظائف الأساسية اللازمة لحياة كل خلية مثل عمليات الانقسام وتوليد الطاقة. ولذلك توجد البروتينات الشائعة في جميع الكائنات الحية.

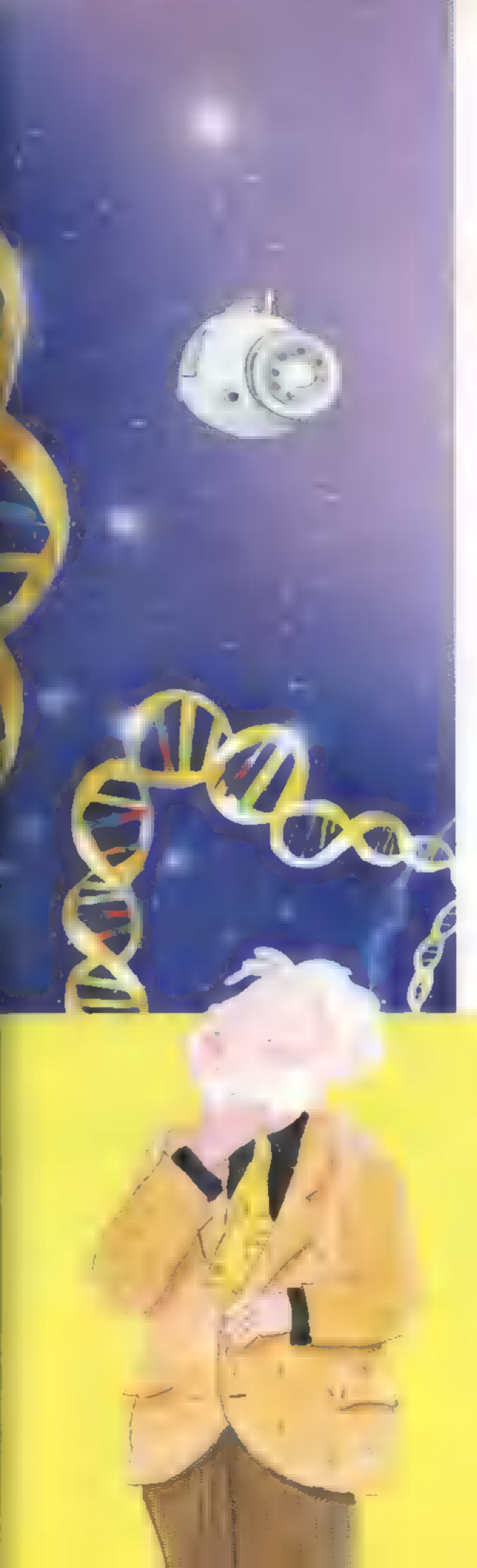
ومن أين تحصل الخلايا على الجينات الخاصة بها ؟

تنشأ جميع خلايا الجسم من خلية واحدة هي البويضة الملقحة والتي توجد في رحم الأم. وتبدأ القصة بالبويضة غير الملقحة والتي تحثوي على نصف عدد الجينات التي تحتاج إليها لكي تكبر وتنمو. ويأتي النصف الآخر من الجينات من خلية الحيوان المنوى من الأب. فعندما تتقابل البويضة مع الحيوان المنوى فانهما يندمجان معا ويكونان البويضة الملقحة. وهي الآن تحتوى على مجموعة كاملة وخلطة فريدة من الجينات . وفي الحال تبدأ البويضة الملقحة في الانقسام والتكاثر من أجل بناء إنسان صفير جدا يحتوى على جميع الخلايا المختلفة التي يحتاج إليها الجسم. وعندما تنقسم الخلية الملقحة إلى خليتين فإنها تقوم بنسخ صورة طبق الأصل من الشريط الوراثي وبهذا يتضاعف عددها. ثم تتوزع الكروموسومات بالتساوى بين الخليتين الجديدتين حثى تحصل كل خلية على نفس العدد من الكروموسومات. ثم يستمر انقسام الخلايا من اثنتين إلى أربع ثم ثمان ...إلخ، حتى يتم تكوين بلايين الخلايا التي تكون الجنين. وبهذا تحتوي جميع خلايا الجسم على نفس المجموعة والعدد من الجينات. والحقيقة أن كل خلية تحتوى على نسختين من كل چين ، نسخة تأتى من خلية الأم (البويضة) ونسخة تأتى من خلية الأب (الحيوان المنوى).



نعن الأن داخل الخلية. وهذه الكرة الزرقاء الكبيرة هي نواة الخلية التي تحتوى على الكروموسومات وتحميها، ونرى هنا كيف يبدو شريط الدنا (DNA) إذا ما جنبناه خارج النواة وفككناه. فكل درجة من درجات سلم الدنا تتكون من وحدتين من الوحدات الأربع (كل وحدة لها لون مختلف) التي تكون الدنا.

ويسمى هذا الشريط الفردى الرنا الرسول (messenger RNA) . وهو يحمل نسخة طبق الأصل من الچين (التعليمات لصنع بروتين)، فيسافر الرنا الرسول حاملا هذه التعليمات خارج النواة إلى مصانع إنتاج البروتينات في الخلية.



الشفرة الوراثية

يحتوى شريط الدنا المخزون في نواة خلية الإنسان على 3 بليون حرف من حروف لغة كيميائية عجيبة. ولكن معظم هذه الحروف لا تعبر عن معلومات مفيدة بل تبدو وكأنها حروف مرتبة لتعطى كلمات عشوائية لا معنى لها. أما الأجزاء التي تحتوى على معلومات مفيدة ذات معنى فهي الجينات. وهي توجد مرتبة على شريط الدنا بحيث تفصل ما بين الجين والآخر مسافة كبيرة تشغلها الكلمات العشوائية.

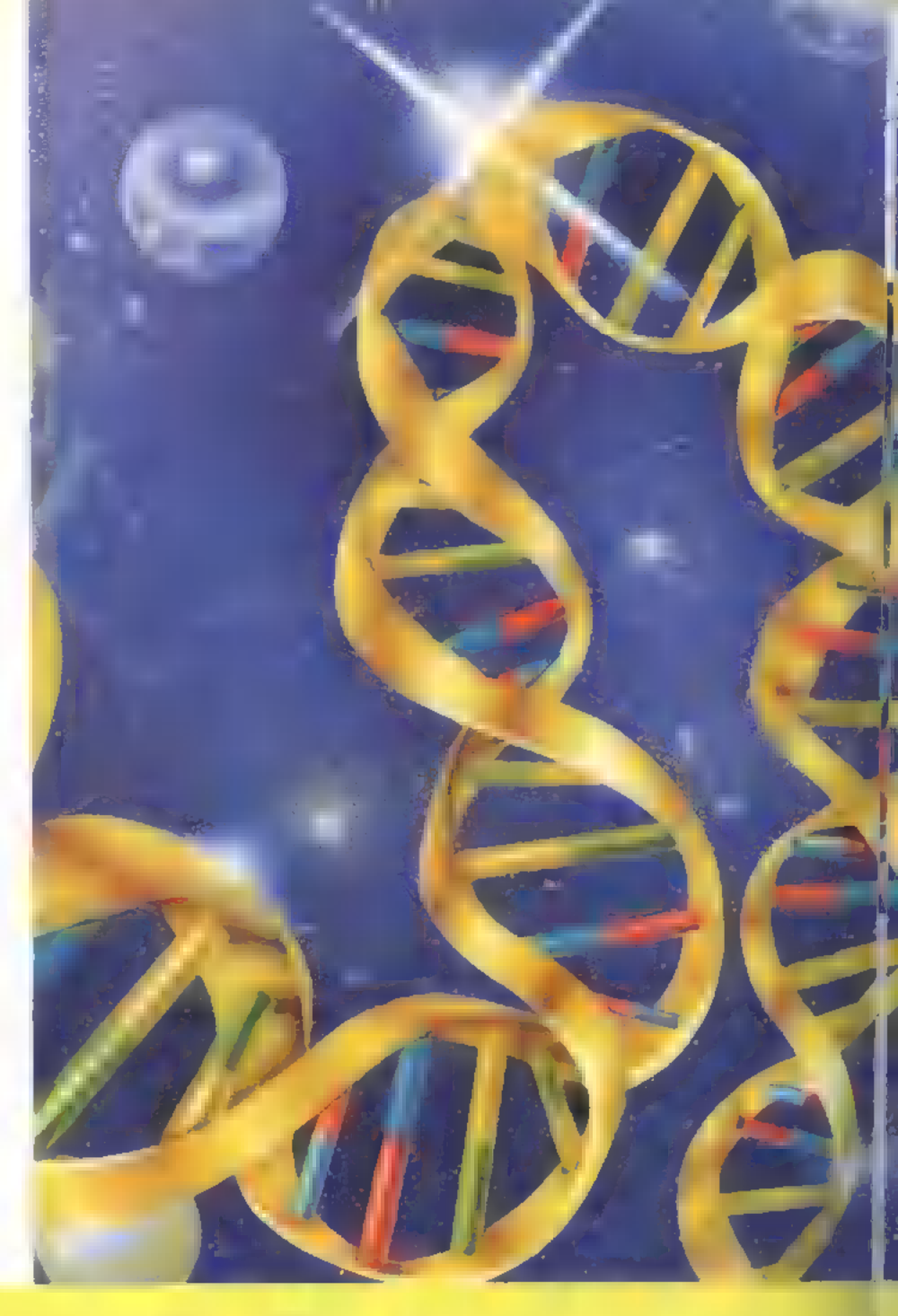
والجزء الأكثر أهمية في سلم الدنا الحلزوني هو درجات السلم ... أو حروف الدنا. وهي تتكون من أربع مواد كيميائية متشابهة نوعاً ما تسمى النيوكليوتيدات nucleotides ويرمز لها بالحروف الموه و ث و و ج و و س و و كل درجة من درجات السلم تتكون من اثنتين من النيوكليوتيدات المترابطتين وفقاً لنظام محدد وثابت بحيث تكون دائماً و أ و مترابطة مع و س و فلا يمكن مثلاً أن تلتصق و أ و مع و ج و أو مع و س و فلا يمكن مثلاً أن تلتصق و أ و مع و ج و أو مع و س و فلا يمكن مثلاً أن تلتصق و أ و مع و ج و أو مع و س و فلا يمكن مثلاً أن تلتصق و أ و مع و ج و أو مع و س و فلا يمكن مثلاً أن تلتصق و أ و مع و من النصف بطريقة طولية (يحدث هذا أثناء انقسام الخلية) بحيث تنفصل كل سلسلة نيوكليوتيدات عن الأخرى فسوف تكون هناك طريقة واحدة لإصلاح ما حدث وإنتاج نسختين متطابقتين من السلم وهي الطريقة التي تستخدمها الخلايا لتنقل چيناتها الوراثية إلى بناتها من الخلايا. وبنفس هذه الطريقة يتم عمل نسخ من الچينات (المعلومات الوراثية) وتخزينها على شريط الرنا الرسول لنقلها إلى الريبوسومات لقراءتها وترجمتها ثم لصناعة البروتينات .

والچين ما هو إلا قطعة من الدنا تحتوى على معلومات وراثية ووصفات لصنع بروتين معين. وكما ذكرنا فإن اللغة الوراثية لهذه الوصفات تتكون من أربعة الحروف ، أ ، و ، ث ، و ، س ، و ، ج ، وتتكون البروتينات من 20 نوعا من وحدات البناء التي تسمى بالأحماض الأمينية. وتترابط هذه الأحماض بعضها مع بعض بترتيب معين وبعدد معين لصنع البروتين المطلوب. الآن نأتي إلى السؤال المهم : كيف يمكن للترتيبات المكونة من الحروف الأربعة (النيوكليوتيدات الأربعة) في الچين أن تصف وتحدد الـ 20 نوعا من الأحماض الأمينية في البروتين؟ لا بد أن في الأمر حيلة ما.

وما الحيلة في هذا الأمر، يا أستاذنا؟

سوف أريحكم وأعطيكم الإجابة فورا. فالحيلة هي أن نجعل كل 3 نيوكليوتيدات مصفوفة بعضها إلى جوار بعض في الچين لتحدد وتصف حمضا أمينيا واحدا في البروتين. وهذه هي الشفرة الوراثية المدهشة. فبكل بساطة يتم تحديد ترتيبات مكونة من 3 نيوكليوتيدات بحيث يعني كل ترتيب كلمة شفرية في الچين ويناظره حمض أميني واحد . وعلى هذا الأساس فإن ترتيب هذه الكلمات الشفرية على الچين يخبر الخلية بترتيب الأحماض الأمينية المطلوب لبناء بروتين معين. وتستطيع حروف أربعة النيوكليوتيدات المختلفة أن تكون 64 كلمة شفرية ممكنة مثل أأأ،أأث.





وبما ان الشفرة الوراثية لا تحتاج إلا إلى وصف 20 حمضاً أمينيا فإن بعض هذه الكلمات ذات الحروف الثلاثة تصف نفس الحمض. فهناك حمض أميني يسمى ليوسين من الممكن أن يتحدد بأى واحدة من الكلمات الأربع الشفرية الآتية : (أثث) أو (جثث) أو (سثس) أو (ثثس). وهناك أيضا بعض الكلمات الشفرية التي تحدد بداية الچين ونهايته. كما أن هناك ترتيبات من النيوكليوتيدات تعمل مثل الإشارات التي توجه البروتينات المنظمة لعمل الچينات. فبعض هذه الإشارات تعطى رسالة للبروتين المنظم أن ينشط الچين أو يقوم بعمل نسخة منه لإرسالها إلى مصانع البروتينات ...إلخ.

وهل تطبق الشفرة الوراثية على البشر فقط؟

بالطبع لا. فالشفرة الوراثية تعتبر أحد قوانين الحياة الأساسية ومن العجيب أن هذه الشفرة تطبق على جميع الكائنات الحية على كوكبنا . فكل الكائنات الحية التي نعرفها سواء كانت بكتريا، أو تفاحة، أو شجرة، أو كلابا، أو بشرا، كلهم يستخدمون نفس الشفرة الوراثية من أجل تحديد نفس الأحماض الأمينية العشرين.

ومن الغريب أن هناك تشابها في الجينات الخاصة بإنتاج البروتينات الشائعة الموجودة في الإنسان ومثيلتها في البكتريا ويدل هذا على أننا نحن البشر نشترك في صفات أساسية مع جميع المخلوقات على كوكبنا.

كيف تصنع البروتينات

تحدد الچينات للريبوسومات أنواع الأحماض الأمينية التي يجب أن يتم اختيارها وربطها الواحد بجوار الآخر في سلسلة لتعطى البروتين الذي يحتاج إليه الجسم. فالخطوة الأولى من عملية صنع البروتين تحدث في النواة و تتمثل في نسخ صورة من الچين على هيئة الشريط رنا الرسول . ثم يغادر هذا الرسول النواة ويذهب إلى السيتوبلازم ليعطى المعلومات لأجهزة الريبوسومات التي تبدأ على الفور في قراءة هذه المعلومات أو هذه الشفرة الوراثية وذلك بملاحقة الأحماض الأمينية الموجودة في الخلية وصفها بالترتيب السليم وبالعدد المضبوط، وهنا يكتمل صنع سلسلة البروتين التي تكون مثل العقد المكون من حبات الخرز المتراصة . وكما نرى فإنه لكي تصنع الريبوسومات البروتين، عليها أن تربط الأحماض الأمينية في ترتيب معين تحدده المعلومات والوصفة على الچين. ويعتبر ترتيب الوحدات في أي بناء حيوى من القوانين الأساسية في إرساء قواعد الحياة على كوكبنا.

هل يتم إنتاج البروتينات في الخلايا فقط؟

نعم. فالبروتينات تتكون من وحدات البناء التي تسمى بالأحماض الأمينية والتي يوجد منها عشرون نوعا . وتنفرد أجهزة الريبوسومات في الخلية بقدرتها على ربط هذه الأحماض الأمينية لتعطى جزىء البروتين.

إن البروتينات جزيئات متناهية جدا في الصغر. فإذا رصصنا مليونين من البروتينات بعضها إلى جوار بعض فإنها سوف تغطى أقل من المليمتر. وعلى الرغم من أن البروتينات لها أبعاد متناهية في الصغر فإنها جزيئات غاية في التعقيد لدرجة أنه لا يمكن أن يتم صنعها إلا في الخلية. وتتصف بروتينات النوع الواحد بأن لها نفس الشكل وتؤدي نفس الوظيفة. وتتخذ الأنواع المختلفة من البروتينات أشكالا مختلفة مثل الكرة أو العصا أو الشريط أو الأنبوبة. وكل شكل يتم إعداده لأداء وظيفة معينة.

وبعد أن يتم تجميع حبات الأحماض الأمينية لتكون سلسلة البروتين فإن السلسلة تلتف حول نفسها ليتحدد الشكل النهائي للبروتين وهو الشكل الذي يحدد وظيفة البروتين. ثم يتجه البروتين الجديد ليتخذ موقعه في الخلية أو خارجها على حسب الوظيفة. فبروتين الفيبرين مثلاً يصدر خارج الخلية إلى الدم ليؤدى وظيفته هناك. وعادة ما تجتمع بروتينات متشابهة أو مختلفة بعضها مع بعض وتتفاعل حتى تشترك في القيام بعمل واحد مهم.

وتختلف البروتينات في عدد الأحماض الأمينية التي تحتويها. فبعضها يتكون من بضع عشرات من الأحماض الأمينية، والبعض الآخر يتكون من الآلاف من الأحماض الأمينية، ويوجد حوالي 100 ألف نوع من البروتينات في جسم الإنسان، ويتم تحديد كل هذه الأنواع من البروتينات بواسطة ترتيب الأحماض الأمينية على سلسلة البروتين.





الجينات المعطوبة تنتج بروتينات غيرسليمة

وخلال كل عملية انقسام يتم عمل نسخة زائدة من الجينات في الخلية بحيث تحصل كل خلية جديدة على نسخة خاصة بها. إذن خلال انقسام الخلية الملقحة إلى بلايين الخلايا الجديدة يتم عمل بلايين النسخ من الجينات لتوزيعها على تلك الخلايا وفي خلال هذه الانقسامات تحدث بعض الأخطاء الصغيرة في نسخ بعض المعلومات على جين ما، فيكون چينا معطوبا مما قد يتسبب في إنتاج بروتينات غير سليمة مثلما يحدث عندما تدير خطأ قرص التليفون فلا تحصل على الاتصال الصحيح.

وفى معظم الأحيان لا تتسبب الأخطاء التى تعدث فى چين فى خلية ما فى أى مشكلة لأن هناك العديد من الخلايا الأخرى التى تنتج البروتين السليم ، فضلا عن أن الخلية التى تحتوى على الچين غير السليم تموت بعد ذلك وبهذا فإنها لا تنقله إلى ذريتها، ولكن المشكلة الحقيقية تبدأ عندما تحدث أخطاء فى أحد الچينات التى تنظم عملية الانقسام، إذ قد تصاب الخلية بالجنون فتنقسم بسرعة وبلا توقف مما يؤدى إلى تكوين كتلة من الخلايا لتعطى ما نسميه بالورم، أما المشكلة العظمى فتحدث عندما تحتوى خلية البويضة أو خلية الحيوان المنوى على چين غير سليم، ففى هذه الحالة سوف ينتقل هذا الچين إلى جميع الخلايا المكونة لجسم الجنين الذى ينمو.

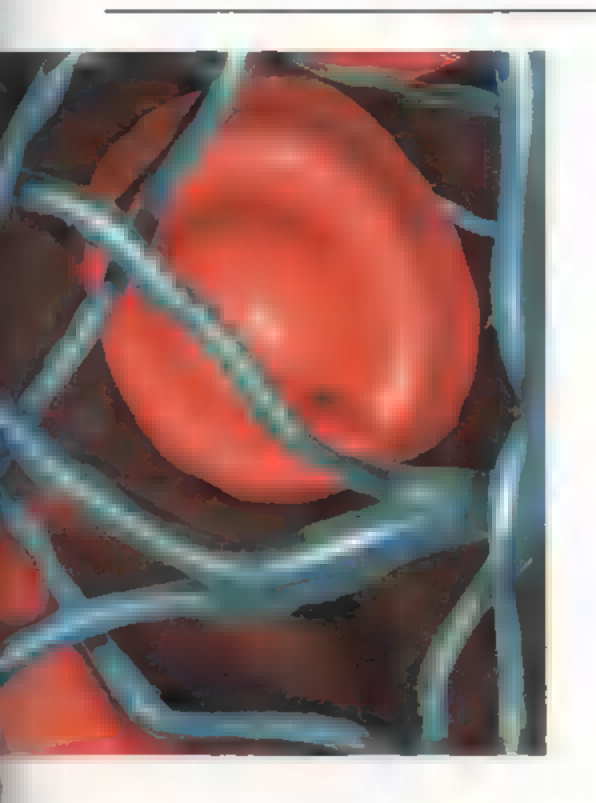
أذكركم بأن كل خلية في الجسم تحتوى على نسختين من كل چين ، نسخة جاءت من خلية الأم ونسخة من خلية الأب. وأسوأ ما يمكن أن يحدث هو أن تكون هناك أخطاء في نسختي الچين. فإذا لم يحصل الجنين على چين سليم لإنتاج البروتين الصحيح، فقد يبتلي الطفل بمرض وراثي مثل سيولة الدم.

وقد يصاب الطفل بمرض وراثى لا يوجد عند أبويه. وذلك عندما يكون لكل من الوالدين نسخة غير سليمة من جين ما وأخرى سليمة، بحيث تنتقل النسخة غير السليمة من كل من الأم والأب إلى الجنين. ومعظم الآباء عادة لا يعرفون أن لديهم چينا معطوبا لأن الچين الآخر السليم يقوم بواجبه.

وهل يؤدي كل چين معطوب إلى حدوث المرض؟

إطلاقًا! فهناك خلايا أخرى تحتوى على الچين السليم وتنتج البروتين السليم فتعوض النقص. بل إنه أحيانا ما يحدث خطأ في چين ما وينتج عنه بروتين يؤدى وظيفته بطريقة أكثر كفاءة . فمثلاً قد تتسبب بعض الطفرات في تكوين إنسان له القدرة على الجرى أسرع من المعتاد في الارتفاعات العالية حيث تقل نسبة الأكسچين، أو تكوين شخص مناعته أفضل. وبالطبع تورث هذه الصفة الجديدة المفيدة إلى ذرية هذا الشخص.

تحتوى الچينات على وصفات ومعلومات لإنتاج البروتينات التى تحتاج الخلية اليها لتؤدى وظائفها. فالبروتينات هى التى تعمل وتتحرك وتتفنن من أجل تكوين كائن حى كبير ومعقد التركيب مثلكم ومثلى. ...أى هى التى تجعلنا أحياء.





قبل أن تنقسم الخلية عليها أن تتأكد من حصول كل خلية جديدة [الفلايا البنات] على نسخة كاملة من شريط الدنا الموجود في خلية الأم وثيدا هذه العملية بانفصال سلسلتي الدنا بعضهما عن بعض، بحيث تصبيح كل واحدة سلسلة منفردة.

وبانفصال السلسلتين تصبح النبوكليونيدات على كل سلسلة مكشوفة وغير مرتبطة. وهذا بالطبع لا يقيد لأن كل نيوكليوتيد قد 👛 صداقة متزمتة وأبدية منذ أزمان عبرت مع نيوكليوتيد آخر ولا يحيا بدونه. ويهذا فترثيب النبوكليوتيدات على السلسلة الفردية يحدد ترتيب النبوكليوتيدات على السلسلة المقابلة لها التي سوف تتكون أمامها، وهذا ما يحدث تماما. فالنبوكليوتيدات الحرة تحضر إلى الموقع ويتحرك كل نيوكليوتيد ليرتبط بالنيوكليوتيد صديقه الأوحد على السلسلة الفردية. فيرتبط كل من النيوكليوتيد (1) الأحمر و (ث) الأزرق بعضهما ببعض دائما، ويرتبطا كل من النيوكليونيد (س) الأصغر و(ج) الأخضر بعضهما ببعض دائما. وهكذا تستمر عملية الارتباط حنى بتم تكوين سلسلة جديدة من النيوكليوتيدات مقابلة لكل سلسلة فردية أصلية مما ينتج عنه تكوين نسختين جديدتين من شريط الدنا (كل نسخة مكونة من سلسلتين من النيوكليونيدات مترابطتين بعضهما ببعض على شكل سلم حلزوني). وعلى الرغم من أن الأخطاء في عملية النسخ (في توتيب النيوكليوتيدات) نادرا ما تحدث ، إلا أنها قد تحدث في حالات قليلة جدا مما ينتج عنه تكوين چین غیر سلیم ، وریما یؤدی هذا الچین إلی إنتاج بروتین غير سليم يسبب المرش مثاما هو الحال في مرش

تكوينها الآن. فواحدة منهما تحتوى على خطأ في ترتيب النبركليونيدات. هل تستطيع أن تعرف أي واحدة منها؟





طب الحينات والبروتينات

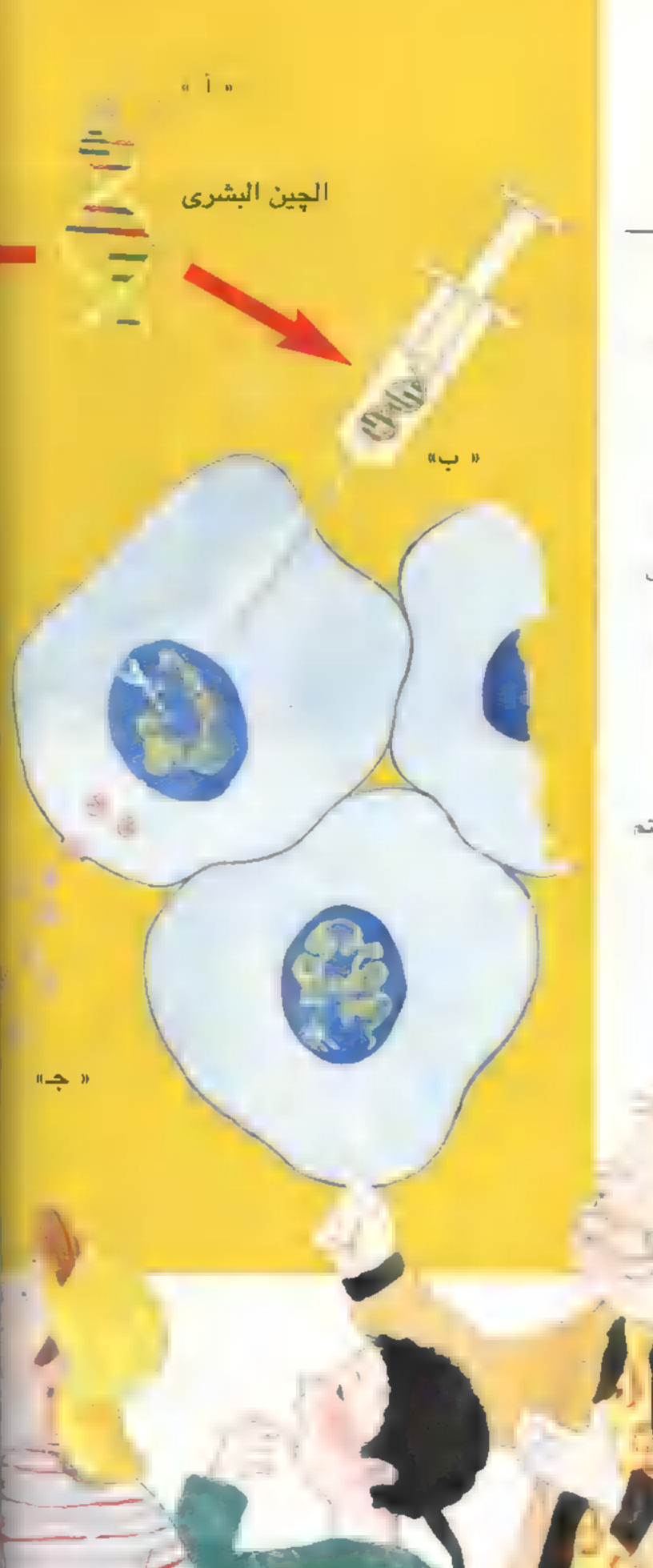
هيا بنا نبحث كيف تستخدم التطورات العلمية في مجالات أبحاث الحينات والبروتينات في علاج مرض الهيموفيليا والأمراض الوراثية الأخرى. فمن المعروف أن الجينات المعطوبة تسبب عدة مثات من الأمراض الوراثية التي تشمل الهيموفيليا.

وهل من الممكن إصلاح الأخطاء في الجين؟

للأسف لا يمكن ذلك. وحتى إذا استطعنا تحديد الخطأ في چين ما فإنه من الصعب جدا أن نستبدل بالجزء المصاب جزءا سليما وذلك لأننا لا نستطيع أن نرى شريط الدنا أو حتى النواة ـ التى هى أكبر منه بكثير ـ بالعين المجردة. كما أن إصلاح چين في بعض الخلايا دون غيرها لن يفيد لأنه لن ينتج كمية كافية من البروتين المناظر من هذه الخلايا.

ولماذا إذن لا نعطى الخلايا نسخا سليمة من الحِين؟

هذه فكرة جيدة وهذا ما يحاول أن يفعله الباحثون في علم الحينات، فيقومون بحقن الخلايا بنسخة من الحين السليم حتى يتم إنتاج البروتين السليم لا يكفى لانتاج الكمية المطلوبة من البروتين. بالحين السليم لا يكفى لانتاج الكمية المطلوبة من البروتين. والعل الأمثل هو حقن جميع خلايا الجسم . ولكنه من غير الممكن حقن كل خلية في الجسم على حدة فهناك البلايين منها. ويبحث العلماء عن وسيلة يمكنها اختراق جميع خلايا الجسم لتضع الحين السليم في كل واحدة منها حتى يتم إنتاج البروتين السليم من الممكن إيجاد وسيلة لعمل ذلك من الممكن إيجاد وسيلة لعمل ذلك الحل المتاح أمام العلماء لإمداد مرضي الحل المتاح أمام العلماء لإمداد مرضي اللازم لتجلط الدم؟



كيف يساعد خبراء الجيئات مرضى الهيموفيليا (سيولة الدم) ؟ 1 ـ ترى هنا الچين البشري (شكل أ). الخاص بتجلط الدم والذي تم عزله من إحدى خلايا

2 - في المعمل يتم إدخال هذا الجين في شريط الدنا الماص بالبكتريا (شكل ب). تقوم البكتريا بعد ذلك بإنتاج البروتين المناظر للجين (الأشكال الهلالية الحمراء).

3 ـ يحصل الأطباء على البروتين السليم من البكتريا ويحقنوه في المرضى (شكل ج)

4 ـ ومن ناحية أخرى ، فإنه يمكن نقل الجين السليم مباشرة الى خلايا جسم المريض التي تحتوى على چين غير سليم (شكل ب)

5 - يحل الچين السليم محل غير السليم في خلايا جسم المريض . ثم تبدأ بعد ذلك هذه الخلايا في إنتاج بروتين تجلط الدم (شكل ج.)، وتسمى هذه الطريقة :الغلاج بواسطة

6 - وفي حالة حدوث أي جرح بعد ذلك فإن البروتينات الجديدة تساعد على تجلط الدم

هل من الممكن الحصول على البروتين من أشخاص آخرين أو من الحيوانات واستخدامه في العلاج؟

نعم ، وهذا بالفعل ما حدث خلال السنوات الماضية. فيتم تنقية البروتينات اللازمة لتجلط الدم من دم المتبرعين الأصحاء وإعطائها للمرضى . ولكن لهذا الأسلوب من العلاج مخاطره، فالبروتينات التي يتم الحصول عليها قد تحمل فيروسات قاتلة من دم المتبرعين.

هل يمكنكم أن تفكروا في طريقة أخرى؟ دعوني أعطيكم بعض التلميحات لتساعدكم على هذا. أنتم تعلمون أن جميع الخلايا في جميع الكائنات الحية تستعمل نفس الشفرة الوراثية ونفس الأنواع من الأحماض الأمينية، إذن فكروا فيما قد يحدث لو وضعنا الجين المطلوب في خلايا غير بشرية (خلايا اجسام كاننات أخرى).

وهل تستطيع كائنات أخرى إنتاج البروتين الخاص بجسم الإنسان؟

يالها من فكرة! فمريض الهيموفيليا لا يستطيع أن ينتج البروتين المطلوب لأن خلاياه تحتوى على چين غير سليم. كما أن خلايا الكائنات الأخرى لا تنتج البروتين المطلوب لأنها لا تحتوى على الجين الخاص بهذا البروتين البشرى، ولهذا لجاً علماء الهندسة الوراثية إلى حيلة ممتازة. فلقد استطاعوا الحصول على الحِين المطلوب سليما من جسم إنسان سليم ثم وضعوه في خلية غير بشرية مع السماح لها بأن تنقسم مرات عديدة لتولد خلايا عديدة. وبما أن كل واحدة من هذه الخلايا تحتوى على الجين البشري فإن كل واحدة منها تستطيع أن تقرا الحِين وتصنع البروتين المناظر له. وبهذا فإن كل هذه الخلايا تستخدم كمصانع لإنتاج البروتين المطلوب بكميات كبيرة جدا تسمح بإعطائها للمرضى بلا خوف من مخاطر نقل الدم من جسم إلى جسم آخر.

إنها فكرة مدهشة حقا . كما أن العلماء قد نجحوا في تطبيقها. وهذه هي الطريقة التي يستخدمها الخبراء لتغيير چينات النباتات والحيوانات والبكتريا حتى تنتج البروتينيات البشرية الضرورية لعلاج الأمراض.





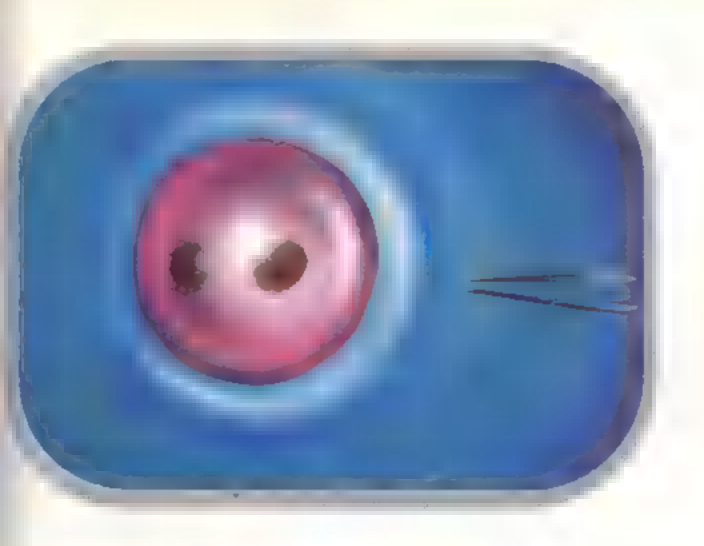
چينات البشر في بن النعاج

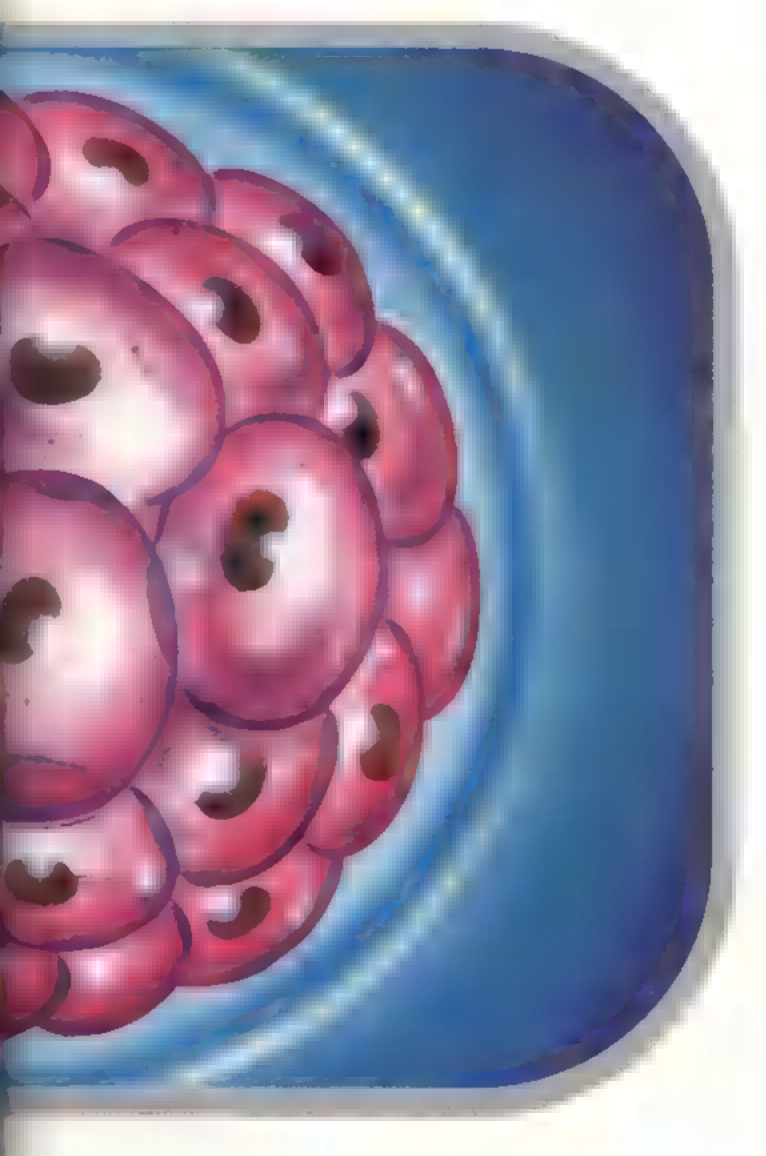
السبب في نجاح أساليب علماء الچينات أن جميع الخلايا التي توجد على وجه الأرض تستعمل نفس اللغة التي تبني بها الچينات والبروتينات. فهذه الخلايا ما هي إلا مصانع بروتينات تعمل وفقاً للتعليمات الصادرة إليها من الچينات. فالچينات المختلفة تنتج بروتينات مختلفة، وهذه بدورها تكون خلايا مختلفة تتجمع لتنشأ كائنات مختلفة. فخلية من ثدى نعجة لا تنتج بروتين تجلط الدم البشري إلا إذا حصلت على الچين البشري الذي يعطيها الأوامر لتقوم بهذا. وهذا هو ما يقوم به خبراء الهندسة الوراثية.

ويعرف علماء الوراثة بالتحديد الجين البشرى المسئول عن إنتاج بروتين تجلط الدم. كما أنهم يستطيعون أن يعزلوا هذا الجين من الدنا في جسم الإنسان، ثم أن يميزوه بالعلامات اللازمة ليصبح نشيطا في خلية معينة. فإذا وضع هذا الجين المعدل في خلية من خلايا ثدى النعجة (خلايا تنتج جميع البروتينات الموجودة في اللبن) فإنها تنتج هذا البروتين وتفرزه في اللبن أيضا.

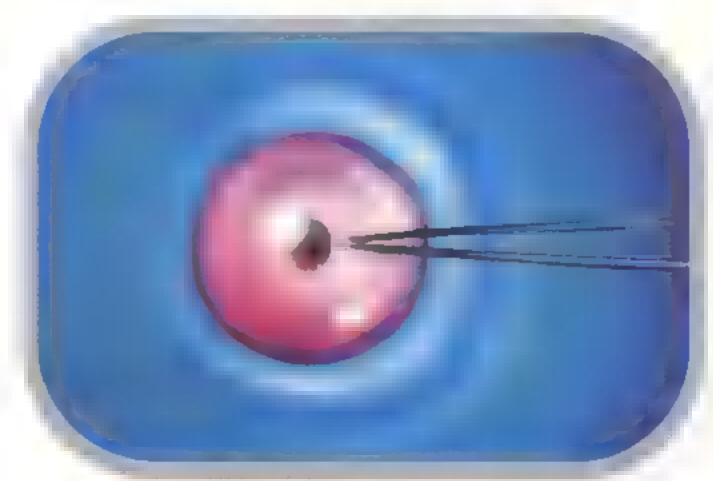
ويستخدم علماء الوراثة إبرة غاية في الصغر ليحقنوا بها الجين البشري المعدل في بويضة مخصبة من النعجة. ومن هنا ينتقل الجين المعدل إلى شريط الدنا الموجود في جميع خلايا جنين النعجة الذي يتكون من انقسام البويضة مرات عديدة. فتقوم هذه الخلايا بإنتاج البروتين البشري بالإضافة إلى إنتاج البروتينات الخاصة بالنعجة، ولا يؤثر هذا الچين البشري في شكل ووظيفة هذه النعجة الصغيرة.

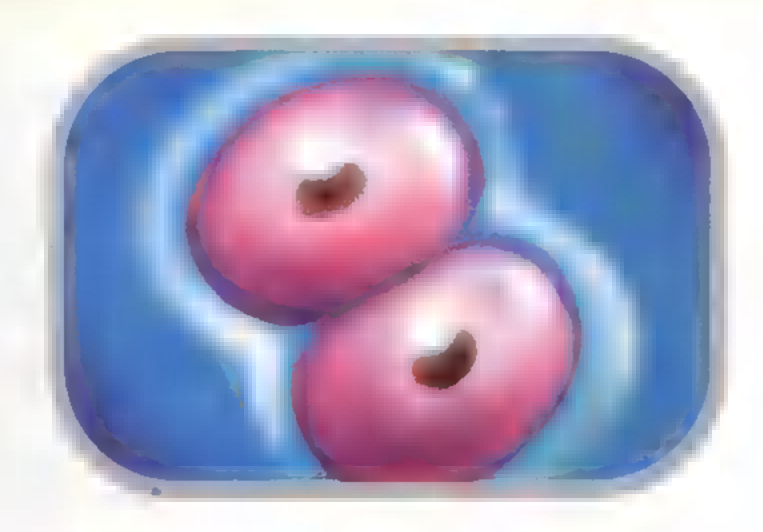
وعندما تنمو النعجة الصغيرة وتصبح أما فإنها سوف تفرز لبنا مختلفا بعض الشيء عن اللبن الطبيعي للنعاج. فهذا اللبن يحتوى على بروتين تجلط الدم البشري بالإضافة إلى البروتينات الأخرى الطبيعية. وبالطبع فإن النعجة لا تحتاج إلى هذا البروتين ولكن المريض المصاب بالهيموفيليا يكون في أمس الحاجة إليه إذا جرح إصبعه.





فبروتين تجلط الدم هذا قد تم إنتاجه في جسم النعجة طبقا لتعليمات من الجين البشري، ولهذا فإنه لا يختلف في الشكل أو الوظيفة عن نفس البروتين الذي ينتج في جسم الإنسان. ويتم بعد ذلك تنقية هذا البروتين من لبن النعجة وحقنه في دم مرضى الهيموفيليا لعلاجهم لتتجلط دماؤهم بشكل طبيعي.





وماذا يحدث لذرية هذه النعجة؟

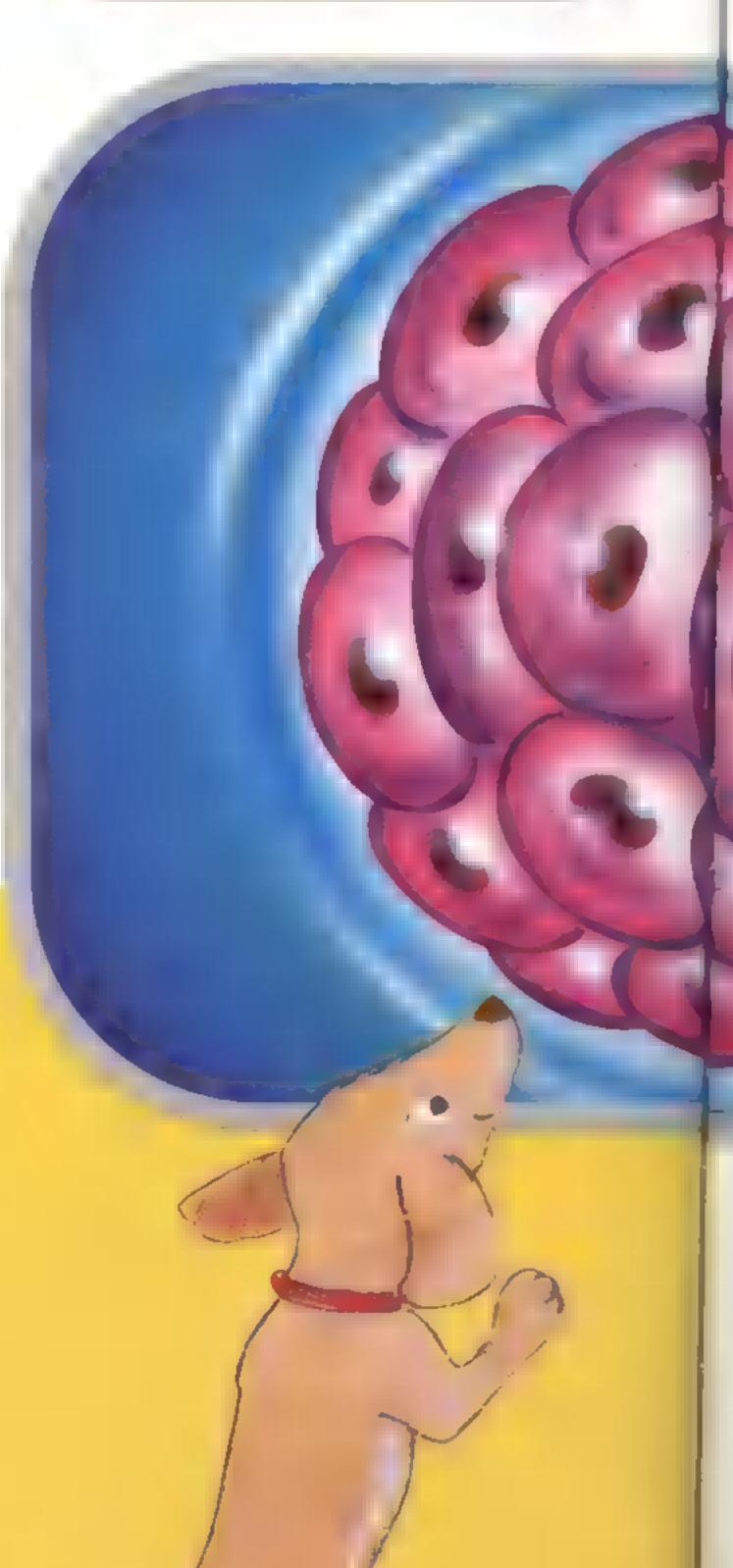
بالطبع سوف ينتقل هذا الچين بالوراثة إلى جميع أنجال هذه النعجة مثل أى چين طبيعى خاص بها. وفى هذه الحالة نطلق على هذا النوع من الحيوانات اسم حاملة الچينات (المهجنة) لأنها تحمل چينا خاصا بكائن آخر بصفة دائمة وتنقله إلى ذريتها. وتنقل النعجة حاملة الچينات كل الچينات الخاصة بها بالإضافة إلى نقل الچين البشرى إلى أنجالها بنفس الطريقة التى يتم بها نقل الچينات التى يتم بها نقل الچينات التى يتم بها نقل الچينات التى تجعل الخراف تثغو (تمأماً) ولا تنبح.

وهل يستطيع العلماء أن يجعلوا بعض الخراف تنبح؟

أعتقد أن هذا ليس ممكنا. فالقدرة على النباح تعتمد على تعاون وتفاعل مثات من الجينات والبروتينات بطريقة غاية في التعقيد يصعب تصورها. وما حاجتنا إلى أن نجعل الخراف تنبح؟ هل الهدف أن نسبب الحيرة لكلب راعى الغنم الله أه يا أشقياء!

وهل تنتقل الجينات بين الكائنات الحية بطريقة طبيعية؟

نعم ، فكثير من الفيروسات تضع الچينات الخاصة بها في أي موقع من شريط الدنا الخاص بالخلية العائلة مما يؤدي إلى حدوث أخطاء في الچينات والتي بدورها قد تجعل الخلية تنقسم بطريقة جنونية بلا توقف لتكون ورما. وفي أحيان أخرى، تغزو الفيروسات الخلايا وتكمن فيها بدون إحداث أي ضرر للخلية، وفي هذه الحالة تندمج چينات الفيروس مع چينات الخلية مما يؤدي إلى انتقال چينات الفيروس إلى ذرية هذا الحيوان. وعلى العكس من ذلك الطريقة التي يستخدمها علماء الهندسة الوراثية، فهم يعرفون بالتحديد الموقع المراد نقل الچين إليه في شريط الدنا ويعرفون كيف يتم هذا النقل بنجاح بدون إحداث أي ضرر للحيوانات.



نبات التبغ والبكتريا في خدمتنا

فى كثير من الأمراض الناتجة عن نقص فى بروتينات معينة نجد أن جذور المشكلة تكمن فى العديد من الچينات وليس فى چين واحد. وفى هذه الحالات يصعب علاج المرضى بواسطة إمدادهم بالچينات أو البروتينات الناقصة. ولهذا يلجأ الخبراء إلى أسلوب آخر للعلاج.

ومثلنا هنا هو مرض السكر الذي ينتج من نقص في بروتين الإنسولين .
فبالرغم من وجود چين إنسولين سليم، فإن هناك نقصا في مستوى هذا
البروتين بسبب إصابات للخلايا التي تنتجه، وفي الحالات الطبيعية . يتم
تصنيع الإنسولين في خلايا متخصصة في البنكرياس (غدة في البطن).
ويقوم الإنسولين بإخبار خلايا الكبد أن تأخذ السكر الزائد من الدم
وتخزنه في صورة نشا. وعندما يكون الإنسولين ناقصا ، فإن معظم السكر
يبقى في الدم مما يؤدي إلى أضرار لأوعية الدم والعيون . فهؤلاء المرضي
غير مسموح لهم بتناول إلا القليل من المواد السكرية. ولذا فهم يحقنون
أجسامهم بالإنسولين يوميا حتى يحفظوا نسبة السكر في الدم في

ومن أين نحصل على هذا الإنسولين يا أستاذنا؟

حتى وقت قريب كان يتم تنقية الإنسولين من البنكرياس المقطوع من الخنازير والبقر المذبوح. أما في هذه الأيام ، فلقد نجح العلماء في إضافة چين الإنسولين البشري (الذي يجعل خلايا البنكرياس في جسم الإنسان تفرز الإنسولين) إلى البكتريا حتى تنتج لنا كميات هائلة من الإنسولين ، وكما ترون يا أصدقاء فالبكتريا في هذه الأيام مشغولة في صنع الإنسولين البشري!!!

وماذا يحدث إذا خرجت هذه البكتريا من المعمل إلى البيئة الخارجية؟

هناك احتمال كبير ألا تعيش هذه البكتريا التي تم تغييرها وتعديلها خارج المعمل. فسوف تكون هناك منافسة كبيرة بين هذه البكتريا المعدلة والبكتريا الطبيعية في البيئة الخارجية. فهذه البكتريا الأخيرة ليست مجبرة على صنع بروتينيات غير لازمة لحياتها. أما البكتريا المعدلة فهي مسخرة ومجبرة على إفراز البروتين البشري وهي ليست في حاجة إليه. ولهذا فإن البكتريا الطبيعية سوف تتغلب على البكتريا المعدلة (أي أن الطبيعية سوف تتكاثر وتنتج أعدادا هائلة من أنجالها أكثر بكثير من البكتريا المعدلة) مثلما تتفوق الذئاب في البرية على مجموعة من كلاب اليودل أو من كلاب الدشهند ذات الأرجل القصيرة. هذا بالإضافة إلى أنه إذا عاثت بعض البكتريا المعدلة في البيئة الخارجية، فإنه غالبا لن تسبب أي مشكلات لأنها

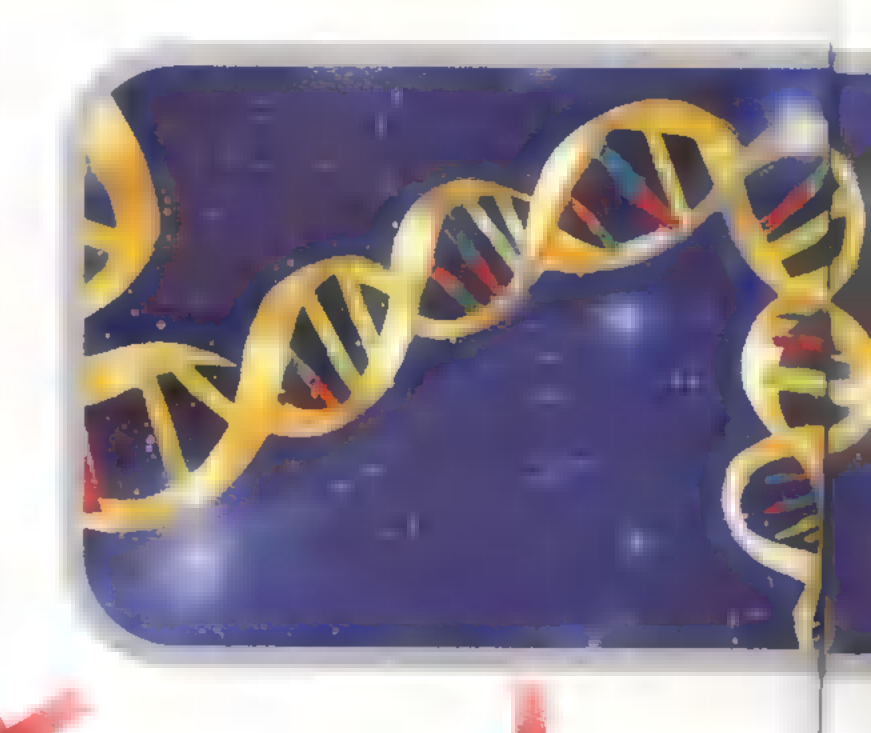
يستطيع العلماء إدخال أى چين بشرى (أ) في خلية نبات (ج) أو بكتريا (د) أو أي خلية أي خلية من خلايا الجسم مثل خلية الجلد (ب) ، ثم تقوم بعد ذلك هذه الخلايا بإنتاج البروتين المطلوب (هـ).

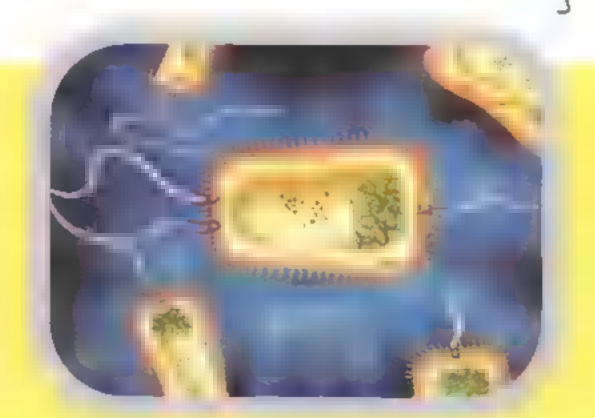


تختلف عن البكتريا الأخرى فى احتوائها على بروتينات بشرية. ومع ذلك فإن العلماء يبذلون قصارى جهدهم فى عمل الاحتياطات اللازمة وعدم السماح للبكتريا المعدلة أن تعيش فى البيئة الخارجية.

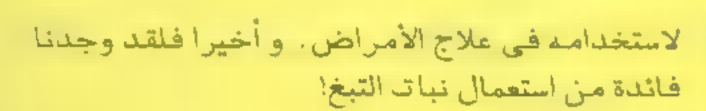
وهل تستطيع النباتات أن تقرأ الجينات البشرية أيضا؟

بالطبع نعم. فالنباتات تفهم الشفرة الوراثية لأنها كائنات حية هي الأخرى. فعلماء الچينات وضعوا چينات في خلايا نبات التبغ لتجعلها تنتج بروتينات الأجسام المضادة البشرية التي تستخدمها خلايا المناعة في الجسم لمحاربة الغزاة من البكتريا والڤيروسات. كما أن الأجسام المضادة ترتبط بالمواد الخطيرة في الدم (مثل السموم) وتبطل مفعولها. ولهذا فهذه الأجسام تستخدم كدواء فعال في مجال الطب. فبعد إدخال الچينات المطلوبة في نبات التبغ يتم زراعته فبعد إدخال الچينات المطلوبة في البروتين المطلوب

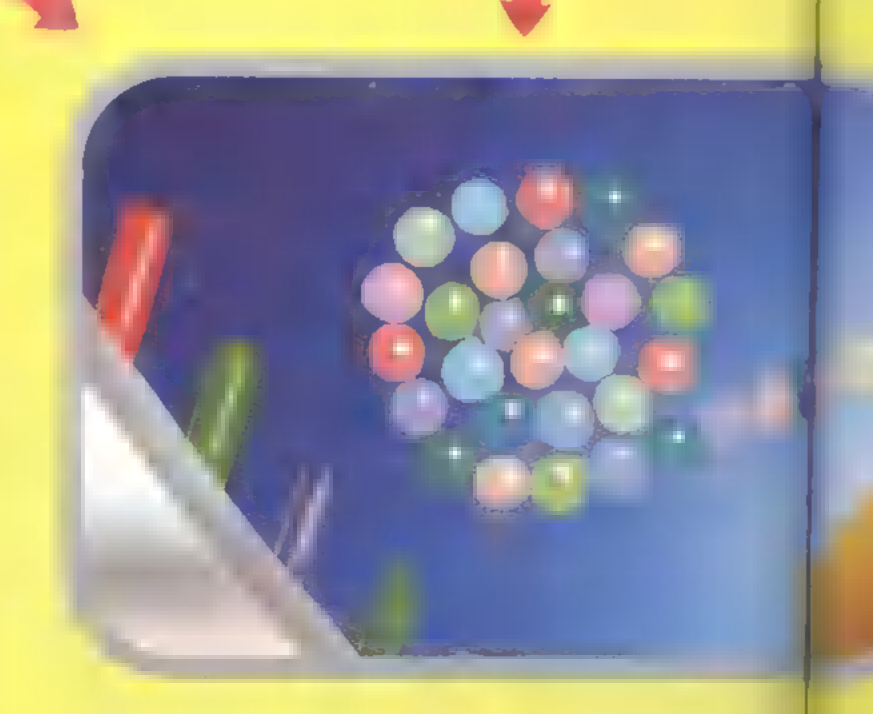








كما أن العلماء نجحوا في إنتاج سلالات من النباتات تقاوم الآفات. فهناك أنواع من البنجر تنتج بروتينا يجعلها تقاوم الآفات التي تأكلها. فحصل الباحثون على الچين المسئول عن هذا البروتين ثم أدخلوه في خلايا نبات البنجر الذي لا يقاوم الآفات (لأنه لا يحتوى على هذا الچين). فنتج عن ذلك البروتين المقاوم للآفات في هذا النوع من البنجر وبذلك تحول إلى بنجر مقاوم للآفات.





الفيروس هـوالـدواء

كما رأينا، فإن خلايا الحيوانات والنباتات والبكتريا التي تم تعديلها في المعمل من الممكن أن تستخدم لإنتاج بروتينات لا تنتجها أجسام بعض المرضى . ومع أن مثل هذا العلاج لا يشفى المريض إلا أنه يساعده على أن يعيش حياة أفضل. ولكي يتم شفاء المرضى فإننا نحتاج إلى وسيلة لها القدرة على أن تتنقل بين خلايا الجسم وتنقل لكل واحدة منها صورة من الچين السليم بدلا من الچين غير السليم. وتعتبر القير وسات الوسيلة المثالية لهذا العمل.

ولكن الفيروسات تسبب لنا الأمراض، أليس كذلك؟

نعم. فالقيروس كائن صغير جدا جدا، يتكون من غلاف من البروتين يحتوى على الجينات القيروسية، وهدفه الوحيد هو غزو خلايا الجسم وإدخال چيناته فيها، ثم تسخير هذه الخلايا لإنتاج عدد يصعب حصره من القيروسات التي تسبب أمراضا مثل الأنفلونزا والجدري وغيرهما ولكن الباحثين توصلوا إلى طريقة لتغيير چينات القيروس وإنتاج فيروسات معدلة تساعد في شفاء الإنسان من الأمراض بدلاً من إصابته بها.

وكيف يتم ترويض الفيروس، يا أستاذنا؟

إن أول خطوة فى هذه العملية هى أن يفهم العلماء الحينات الفيروسية ودورها فى حدوث المرض. وبعد ذلك يقومون بنزع الجينات الخطيرة من الفيروس مع ترك الجينات المهمة اللازمة لعمله كوسيلة لنقل الجينات السليمة إلى خلايا الجسم، وبهذه الطريقة استطاع الباحثون أن يحولوا الفيروس المؤذى إلى خادم مطيع مفيد.

نرى أمامنا كيف ينقل القيروس چيناته والجين البشرى السليم إلى خلية جسم مريضة. فتبدأ الخلية في إنتاج البروتينات السليمة التي تخرج من الخلية لأداء وظيفتها. وبالطبع بحتوى كل من الخلية والقيروس على أغشية للتغطية ولكن جزءا من هذه الأغشية قد رفع حتى نرى ما يحدث في الداخل.

فبعد أن يتم تكوين القيروس المعدل غير الضار يضاف إليه الحين البشرى المطلوب. ثم يتم إدخال هذا القيروس المعدل إلى بعض الخلايا التي تنمو في المعمل خارج الجسم حتى يتم إنتاج كميات كبيرة من هذا القيروس. فيحصل العلماء على هذه القيروسات ويحقنونها في المرضى، وبعد أن تغزو هذه القيروسات خلايا الجسم فإنها لا تجبر الخلايا على إنتاج قيروسات جديدة (لأنها معدلة) بل تنقل لها نسخة من الجين السليم.

وإذا سارت الأمور حسب الخطة فإن الخلايا المصابة بالقيروس تبدأ في إنتاج البروتين السليم وبالطبع يشعر المريض بالتحسن ويشفى.

وهل تم علاج الأمراض بهذا الأسلوب؟

بما أن هذه طريقة جديدة في العلاج ومعقدة جدا ، فإنها لم تحقق النجاح المتوقع لها حتى الآن . فبعد تجربتها على بعض المرضى، وجد أن القيروس يغزو عددا قليلا من الخلايا وان البروتين المطلوب يتكون بكميات صغيرة ولفترة زمنية بسيطة لا يتكون بعدها . ومن المتوقع أن يحتاج الأمر إلى عدة سنوات من الأبحاث في تحسين هذا الأسلوب حتى يحقق النجاح . وإذا تحقق هذا فإن خلايا الجسم سوف تتعلم كيف تنتج بنفسها البروتين السليم الذي تحتاج إليه لأنها سوف تطيع أوامر الجين السليم الذي تحضره الفيروسات إليها.

وهل سوف ينجب المرضى المعالجون بالفيروس أولادا أصحاء؟

للأسف لا. وذلك لأن كمية محدودة فقط من خلايا الجسم تستقبل الچين السليم. ولكى يتم إنتاج أولاد أصحاء فإنه لابد أن ينتقل الچين السليم إلى خلية البويضة أو الحيوان المنوى (الخلايا الجنسية) حتى ينتقل الچين إلى الجنين أثناء التكوين. وبالطبع فإنه غير مسموح بعمل تجارب على الخلايا الجنسية لأنها قد تؤدى إلى تكوين أطفال مشوهين غير أصحاء.

قص ولصق الحينات

ربما يبدو لنا أن قص الجينات من مكان ولصقها في مكان آخر عمل بسيط. ولكنه في الحقيقة يتطلب أساليب وخطوات غاية في التعقيد. فشريط الدنا الذي يحتوى على كل الجينات هو خيط رفيع جدا حتى إننا لو وضعنا مليون خيط من الدنا الواحد بمحاذاة الآخر فإنها سوف تغطى مسافة أقل من مليمترين! كما أن الدنا يحتوى على بلايين الحروف الوراثية تماماً مثل مكتبة ضخمة زاخرة بآلاف الكتب وكل هذا يوجد في النواة. ولهذا فإن الباحثين يستخدمون أساليب وأدوات متخصصة لفرز قطع الدنا والبحث عن الجين المطلوب.

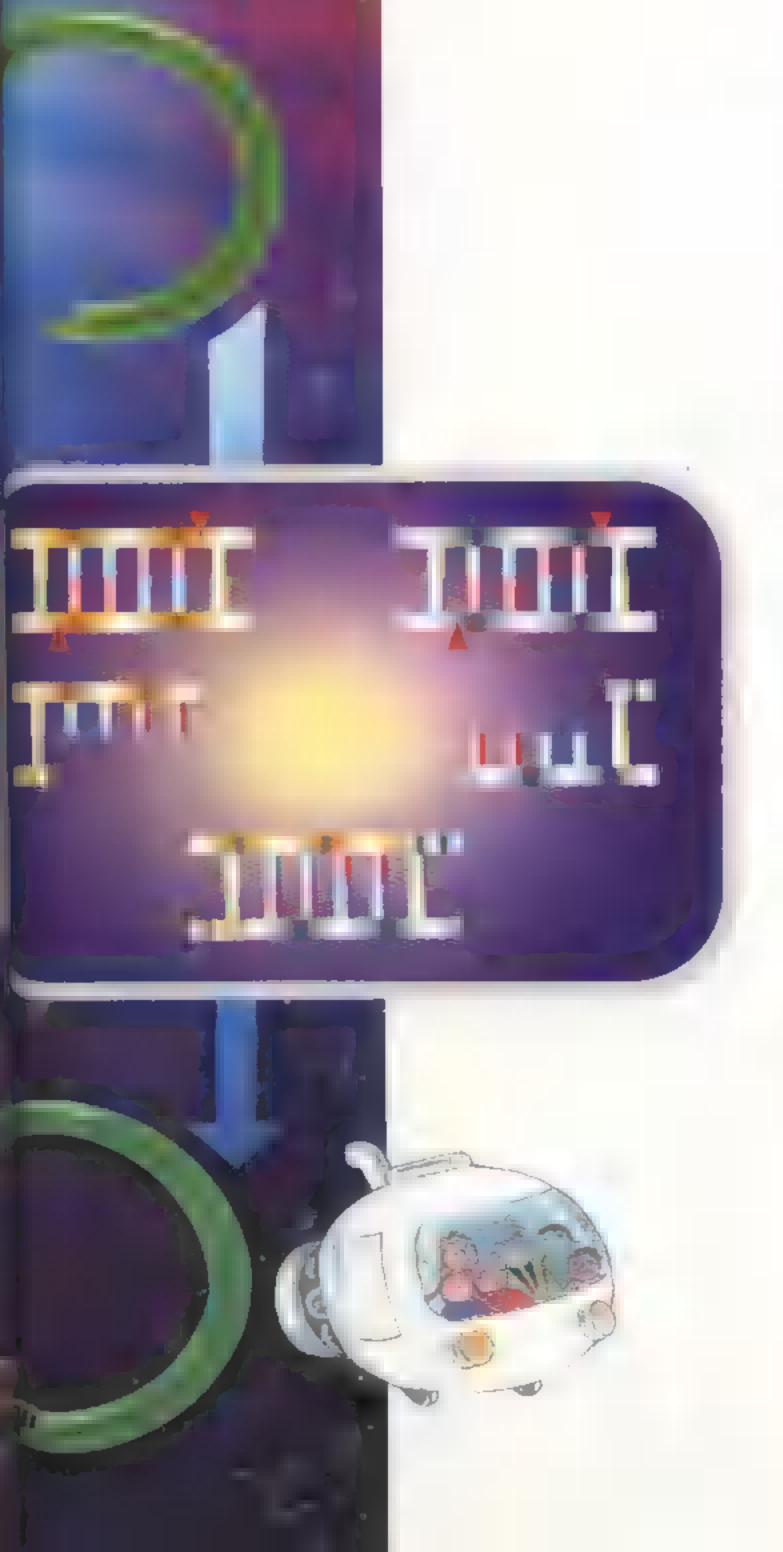
وكيف تبدو هذه الأدوات المتخصصة؟

هناك مجموعة من البروتينات التي ترعى وتهتم بمختلف شئون شريط الدنا، فمنها بروتينات تفك الحلزون وبعضها يكون الحلزون، والبعض الآخر يلحم الأجزاء المقطوعة في سلم الدنا، والبعض يصلح من الترتيب الخطأ للنيوكليوتيدات. كما أن هناك بروتينات تشق سلم الدنا طوليا لتفصل بين السلسلتين، وهناك بروتينات تقوم بنسخ الجينات كلها أو بعضها، وفضلا عن ذلك. فهناك الكثير من الوظائف الأخرى التي تؤديها البروتينات لرعاية الدنا.

وتمثل مجموعة البروتينات التي تحدثنا عنها الأدوات التي يستخدمها الباحثون. ومن أهم هذه الأدوات نوع من البروتينات التي تعمل مثل المقص لأنها تقص شريط الدنا في مواقع محددة لتعطى لنا الجزء من الدنا الذي يريده العلماء. فمثلا هناك بروتين يقطع شريط الدنا عندما يرى ترتيبا من النيوكليوتيدات مثل (س ث ث أ أ ج) ويتم القطع في مكان محدد وهو بين الد (ج) من اليسار والد (أ) التي تليها على الفور. وهناك بروتينات تقص الدنا في مواقع مختلفة. ويمكنكم أيضا باستخدام هذه البروتينات أن تقصوا الدنا.

وكيف يلصق الباحثون الجينات؟

لنأخذ مثلا على ذلك كيفية لصق چين الإنسولين البشرى فى الدنا الخاص بالبكتريا. عندما تقطع البروتينات الدنا فإنها تقطع سلسلتى الدنا فى الوقت نفسه، مما ينتج عنه أربع نيوكليوتيدات مفردة على كل جانب من جانبى السلسلة المقطوعة (كما هو موضح داخل المربع) وتسمى هذه الأجزاء



بأطراف اللصق حيث يتم ربط الدنا البكتيرية والدنا البشرية وبها جِين الإنسولين عند هذه النقطة. وبهذا يصبح الإنسولين جزءا من دنا البكتريا.

ويحتاج الباحثون إلى نسخ عديدة من الچينات لاستعمالها في تجارب القص واللصق الكثيرة. ولكن من المعروف أن هناك نسختين من كل چين في كل خلية في الإنسان. فكيف نحصل على نسخ عديدة إذن؟ يتم هذا أيضا بمساعدة البكتريا.

فالبكتريا تحتوى على أجزاء من الدنا على شكل دوائر صغيرة تسمى البلازميدات. ويستطيع الباحثون استخراج هذه البلازميدات من البكتريا بدون الحاجة إلى استخراج كل ما تحتويه من الدنا. ولقد أثبتت التجارب أن هذه البلازميدات ذات فائدة عظيمة ولا غنى عنها للباحثين.

هيا بنا نستخرج بلازميد من البكتريا ونقطعه بأحد بروتينات القص فيتحول من الشكل الدائرى إلى خط مستقيم بعد القطع. وعندما نضيف إليه چين الإنسولين البشرى المقطوع بنفس البروتين فإن طرفى هذا الچين يلتصقان بطرفى البلازميد. فيلتصقان وكأنهما يتصافحان بقوة، ويتم تثبيت هذا الالتصاق بواسطة بروتين آخر يعمل وكأنه يخيط الأطراف بعضها مع بعض، وبذلك يتحول البلازميد (المعدل الآن بعد إضافة الچين البشرى إليه) إلى الشكل الدائرى من جديد ولكنه يصبح اكبر لأنه يحتوى على قطع الدنا الخاصة بچين يصبح اكبر لأنه يحتوى على قطع الدنا الخاصة بچين الإنسولين. فإذا أخذنا هذا البلازميد المعدل ووضعناه من جديد في البكتريا فإنها تتكاثر لتعطى البلايين من البكتريا الجديدة والتي تحتوى على البلازميد المعدل الذي يحتوى على جين الإنسولين. ومن الممكن إضافة علامات تأمر البكتريا بتنشيط چين الإنسولين. ومن الممكن إضافة علامات تأمر البكتريا بروتين الإنسولين.

ونطلق على الدنا المركب من قطع دنا مستخرجة من انواع مختلفة من الكائنات الحية اسم الدنا المتحد recombinant DNA. ويمكن تشبيهه بمادة موسيقية مسجلة من أشرطة تسجيل مختلفة وتحتوى على أغان لحنها ملحنون مختلفون. فالأغاني هي الچينات والخلية هي جهاز التسجيل. فالخلية هنا تحصل على الدنا المتحد وتقرأ ما عليه من معلومات و أغان (الچينات) ثم تترجمها لنشعر بها ونسمعها (والترجمة هنا بالطبع هي عملية صنع البروتينات). والحق يا أصدقاء إذا تأملنا في عملية صنع البروتين في الخلية لوجدناها أروع من أجمل سيمفونية. فالتعاون والحركات المنظمة والمنسقة والدقيقة التي يتسم بها اللاعبون في عملية الناج البروتين كل هذا إنما يعبر عن سيمفونية الخلق البديع الذي لا يماثله شيء.



كيف بسلسلسخ العلماء الكائنات الحية ؟

تحتوى نسخ الكائنات الحية على نفس المجموعة من الجينات. ولهذا فإن جميع خلايا الجسم هي نسخ بعضها من بعض لأنها تحتوى على نفس المجموعة من الجينات.

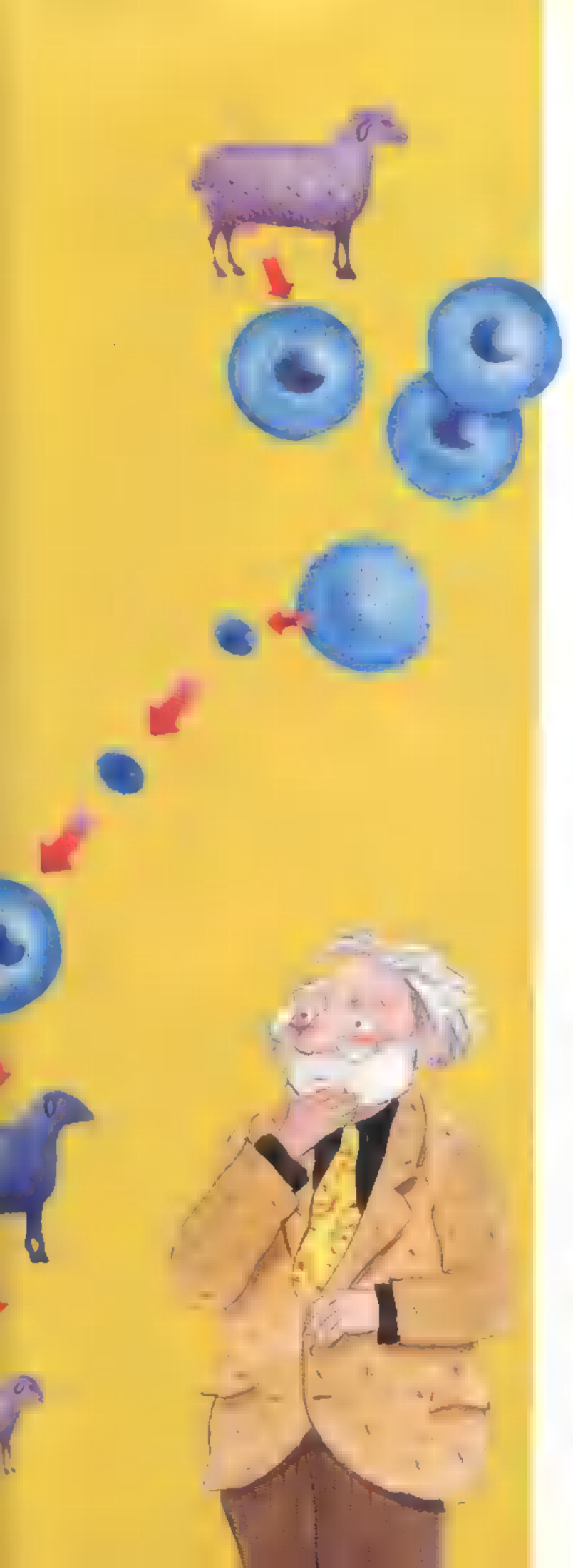
ولماذا تختلف خلايا الجسم بعضها عن بعض على الرغم من احتوائها على الچينات نفسها؟ السبب فى ذلك هو أن معظم الچينات توجد فى حالة نوم وسكون ويقوم كل نوع خلية بتنشيط الچينات التى يحتاج هو إليها. ولهذا السبب نجد أن خلايا الكبد تختلف عن خلايا الجلد . وتعتبر البكتريا الأنجال التى تنشأ من خلية بكتيرية (أم) نسخا بعضها من بعض . لأنها تحتوى على نفس المجموعة من الچينات مثل الخلية الأم . وبصفة عامة يؤدى انقسام الخلية إلى إنتاج نسخ من الخلية الأم .

وهل هناك نسخ من البشر؟

لا توجد نسخ من البشر أو الحيوانات. فأنا لست نسخة من أمى ولا من أبى، لأن المادة الوراثية في جسمي خليط من الجينات الخاصة بأبى و أمى. وهذا ما يجعلني أبدو مختلفا عنهما.

ولكن كل واحد من التوانع المتشابهة نسخة من الآخر وذلك لأن كلا منها له نفس المجموعة من الچينات. والسبب في ذلك أنه في بعض الأحيان تنقسم الخلية الملقحة إلى خليتين تنفصلان بعضهما عن بعض وتكون كل خلية منهما جنينا ينمو ليصبح إنسانا. ويتشابه التوءمان في الشكل لأن كلا منهما يحتوى على الچينات نفسها. ويستطيع العلماء الآن عمل نسخ من الحيوانات بالقصد. هل تتذكرون النعجة التي تفرز لبنا يحتوى على بروتين تجلط الدم؟ أليس من المفيد أن يكون هناك نسخ عديدة من هذه النعجة؟

لقد قام العلماء بالفعل بعمل نسخ من الحيوانات منذ سنوات مضت. فالأطباء البيطريون المهرة استطاعوا أن يعزلوا الخلية الملقحة بعد أن تنقسم إلى عدة عشرات من الخلايا من رحم الحيوان الأم، ثم يفصلوا هذه الخلايا بعضها عن بعض حتى تنقسم كل واحدة منها على حدة. وبعد أن تنقسم كل واحدة إلى مجموعة خلايا تنقل هذه المجموعة إلى رحم أنثى الحيوان. كما يستطيع البيطريون أن يخزنوا الخلايا في درجات حرارة منخفضة جدا تحفظها لعدة سنوات لحين الحاجة إليها.





عن الكالب

والهندسة الوراثية

إن الچينات وحدها هي التي تحدد صفات الكائنات الحية التي تتوارثها هذه الكائنات من آبائها وتورثها لذريتها. ولذلك فإنه مضيعة للوقت أن يدرس الآباء والأمهات علم الوراثة من أجل أن يستطيعوا أن يحسنوا من صفات أولاد المستقبل. فنحن لا نستطيع أن نغير من الچينات في خلايانا. فنحن نتوارثها من آبائنا بما فيها من صفات محددة مثل لون الجلد والعيون وحجم الجسم، ثم نورثها بعد ذلك إلى أبنائنا.

وينطبق هذا القانون الوراثي نفسه على جميع الكائنات الأخرى. ولقد أدرك مربو الحيوانات والنباتات ظاهرة توريث الصفات من جيل آخر ولكنهم لم يكونوا على علم بكيفية عمل الجينات. فلقد اهتم مربو الكلاب باختيار أنواع الكلاب القوية والسريعة والذكية والمخلصة وذات الأرجل القصيرة . فتم التزاوج بين الكلاب ذات الأرجل القصيرة مع كلاب ذات أرجل قصيرة . والكلاب السريعة مع السريعة وهكذا. وبالطبع تم نقل هذه الصفات الوراثية إلى الذرية ونتجت عدة سلالات. فمنها سلالة الدشهند ذات الأرجل القصيرة التي يمكنها مطاردة الأرانب في جحورها . وسلالة السلوقي (جريهوند) وهي من كلاب الصيد التي تستطيع أن تجرى بسرعة فائقة ، وسلالة البودل التي تلعب بمهارة وتؤدي حيلا ذكية.

وكيف بدأ ظهور كلاب ذات أرجل قصيرة ؟

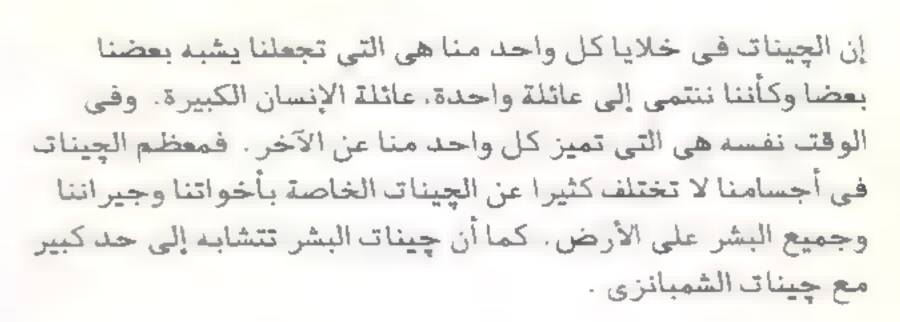
السبب في ذلك أن الجينات في خلايا الكلاب الأخوة كانت مختلفة. فعلى الرغم من أنها جاءت من نفس الأب والأم إلا أنها حصلت على چينات مختلفة. فخلطات مختلفة من الجينات أنتجت كلابا مختلفة في صفة طول الأرجل ومختلفة في البقع على جلودها.

أحيانا ما تؤدى الأخطاء فى الجينات إلى إنتاج سلالات جديدة أفضل. فمن الممكن أن تحدث أخطاء بسيطة فى ترتيب النيوكليوتيدات خلال عملية نسخ الدنا. وتسمى هذه الأخطاء بالطفرات، وهى قد تسبب تغيرات فى جينات كثيرة مثل الجينات المسئولة عن إنتاج أرجل طويلة أو قصيرة، وهى صفات مفيدة ومميزة للكلاب. وإذا حدثت هذه الطفرات فى البويضة أو الحيوان المنوى فإنها سوف تنتقل إلى الذرية.



وهذا ما حدث بالفعل. فأول كلب دشهند كان نتاج طفرة أسعدت المربى في ذلك الوقت لأن الأرجل القصيرة سمحت لهذا الكلب أن يطرد الأرانب من جحورها ليتم اصطيادها. ولهذا فإن المربى أراد إنتاج المزيد من هذا النوع. أما بالنسبة لتربية البقر، فقد عمل المربون على تزاوج الأنواع التي تعطى كميات أكبر من اللبن والتي تتصرف بهدوء وصبر أثناء الحلب. وبالنسبة لزراعة التفاح فقد اختار المزارعون الأنواع التي تعطى تفاحا أكبر و أحلى في الطعم لزراعتها. كما أن معظم الخضراوات الموجودة حاليا قد تم تصميم واختيار صفاتها بواسطة المزارعين أيضا. فلقد اختاروا الجزر الطويل ذا المذاق الأحلى وقرروا أن يزرعوا المزيد منه. وبهذا فعن طريق اختيار الأنواع ذات الصفات الممتازة المطلوبة ثم تزاوجها بعضها مع بعض، تمكن المزارعون أن يغيروا من جينات أنواع كثيرة من الفواكد والخضراوات فنتج عنها الأنواع الجديدة التي نشتريها ونأكلها هذه الأيام. أود أن أنبهكم إلى أن مربى الحيوانات والنباتات لم يتدخلوا في عمل الجينات بطريقة مباشرة، وإنما اختاروا الكائنات ذات الصفات المميزة وتركوها تتناسل حتى تنتج السلالات المطلوبة. وبالطبع فإن علماء الوراثة لا يجلسون في مكاتبهم انتظارا لحدوث الطفرات بالصدفة. ولكنهم يحاولون البحث عن الجينات المستولة عن صفات معينة. وفي المعامل يقوم الخبراء بعزل هذه الجينات ثم وضعها في الدنا الخاص بحيوان او نبات حتى يغيروا من إحدى صفات هذه الكائنات، أى أنهم يتدخلون بطريقة مباشرة في عمل الحينات. ولهذا فإن أساليب الهندسة الوراثية الحديثة ما هي إلا طريق مختصر للوصول إلى شيء قام به الناس منذ أن بدءوا زراعة النباتات وتربية الحيوانات وهو : اختيار ونقل الجينات المفيدة إلى الذرية.

البصمات البصمات السوراثياة



ولقد مضى وقت طويل قبل أن يتمكن علماء الوراثة من العثور على مناطق الاختلافات الدقيقة الموجودة في الدنا والتي تجعل كل واحد منا مميزا عن غيره. ولقد استخدموا مصادر الاختلافات هذه ليميزوا بين الأفراد ويتعرفوا عليهم.

فشريط الدنا الخاص بكل واحد منا يحتوى على مناطق نادرة تميز كلا منا مثل بصمات الأصابع التى تستخدم فى التعرف على شخصية كل فرد . ويستطيع باحثو الهندسة الوراثية أن يكشفوا الحجاب عن هذه البصمات الوراثية بحيث تصبح مرئية بالعين المجردة وبذلك تساعد الشرطة فى الكشف عن شخصية المجرم بما لا يدع مجالاً للشك. فباستخدام أى أثر يكون المجرم قد تركه من جسده (شعرة أو قطعة من الجلد أو نقطة دم أو لعاب) يستطيع الباحثون أن يعزلوا الدنا الخاص به وأن يتعرفوا على شخصيته.

ولنأخذ مثلا على ذلك الأستاذ فلان المتهم بإرسال خطابات تهديد، فهو ينكر تماما قيامه بهذا العمل، ولكن مرسل الخطاب كان قد ترك بصماته الوراثية على طابع البريد فيمكن للشرطة أن تعزل الدنا الخاص بالمتهم من اللعاب الجاف على هذا الطابع، وإذا كان الدنا موجودا بكمية قليلة فيمكن عمل نسخ عديدة من هذا الدنا لتكون هناك كمية كبيرة للتعامل معها.

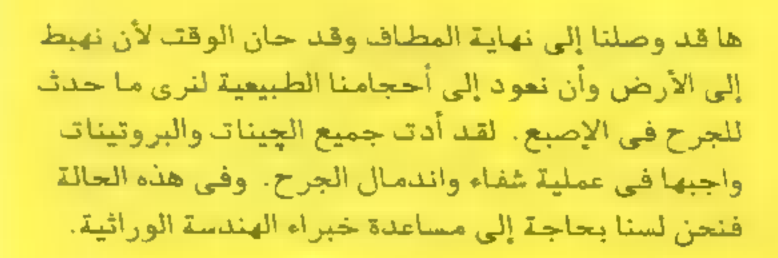
وبعد الحصول على الدنا الخاص بالمتهم، يقوم رافعو البصمات الوراثية بقص هذا الدنا باستخدام إنزيمات القص ثم ترتيب قطع الدنا الناتجة من القص ، كل على حسب طوله ، فينتج من ذلك ترتيب معين من قطع الدنا : ثم يقارن المخبرون هذه التشكيلة من قطع الدنا بالتشكيلات الناتجة من الدنا الخاص بالمتهمين حتى يعثروا على تشكيلة مطابقة لتلك التي وجدت على طابع البريد.







هل التدخل في عمل الجينات أمر طبيعي ؟



ومع ذلك فإن هناك الملايين من الناس الذين يعانون من الهيموفيليا ومثات الأمراض الوراثية الأخرى التى تنتج من النقص فى بروتينات معينة. فكل من الأطباء وخبراء الوراثة يبحثون عن الچينات التى إذا أصيبت بخطأ تسبب هذه الأمراض. وهم يعملون على أمل أن يتمكنوا من عزل هذه الچينات ووضعها فى خلايا البكتريا أو الحيوانات لدراسة خواصها وتأثيراتها ثم استخدامها كوسيلة أفضل لعلاج الأمراض.

وهل كل هذه الأساليب طبيعية؟

حسنا، هذا هو السؤال المحير، فكثير من الناس يشعرون بالقلق من التجارب التي يقوم بها خبراء الهندسة الوراثية اعتقادا منهم أن هذه الأساليب لا تتفق مع الطبيعة، ولكني أشعر أن الطبيعي هو أن نساعد المرضى، فمرضى الهيموفيليا لهم الحق في أن يحصلوا على العلاج المناسب، وإذا كان بإمكاننا إنتاج هذا العلاج في البكتريا أو في لبن النعجة، فلماذا لا ننتجه ونساعد به المرضى؟

ولا تنسوا أن الهندسة الوراثية ليست اختراعاً قام به الخبراء ولكنهم اكتشفوا أساليب وأدوات هذا العلم في الكائنات الحية. وتمدنا الطبيعة بأمثلة عديدة تتمثل فيها أساليب الهندسة الوراثية. فالطبيعة هي التي اخترعت نسخ الكائنات وهو ما يحدث في حالة التوائم المتشابهة. كما صنعت الطبيعة القيروسات التي تنقل الچينات إلى خلايانا. واخترعت البلازميدات التي لها فائدة كبيرة في عمل نسخ من الدنا. وبالطبع يا أصدقاء فإن الطبيعة لا تتصرف من تلقاء نفسها وكما يحلو لها ، ولكنها تسير وفقا لقوانين طبيعية ونواميس وضعها وأرسي قواعدها خالق هذا الكون سبحانه وتعالى. فهذه قوانين سرمدية تسير على نهجها أحداث هذا الكون بنظام محدد في عالم الكائنات الحية وغير الحية.



وبما أننا نستطيع باستخدام الهندسة الوراثية أن نغير من چينات نبات الأرز حتى يصبح غذاء أفضل يحتوى على كمية أكبر من البروتين ، فما الضرر فى ذلك؟ وحتى قبل اكتشاف قوانين الوراثة ، تعلم المزارعون كيف ينتجون سلالات جديدة من النباتات والحيوانات لم توجد على وجه الأرض من قبل وما عليكم إلا أن تتذكروا الأنواع المختلفة من التفاح ومثات الأنواع المختلفة من سلالات الكلاب التي تعرفونها . فكلها جاءت من تطبيقات علم الوراثة .

وباستخدام الطرق التقليدية يستطيع المزارعون أن يعدوا نوعاً أفضل من الأرز في نوعيته الغذائية، وربما يستغرق هذا الأمر عشرات من السنين حتى يظهر النوع الجيد المطلوب ذو الجينات الجيدة، ولكن خبراء الهندسة الوراثية يستطيعون إنجاز هذا العمل في فترة أقل بكثير.



وهل هناك مخاطر في أن نأكل نباتات تحتوى على چينات جديدة؟

لا. فأى تفاح أو لحم نأكله يتكون من خلايا، والخلايا تحتوى على الجينات. وجميع قطع الدنا الموجودة فى الطعام الذى نتناوله يتم هضمها إلى مواد بسيطة لا تضر ولا تؤثر على الدنا الموجودة فى أنوية خلايا أجسامنا. فمصدر الجينات الجديدة التى نأكلها لا يهم. سواء جاءت من التوت البرى أو تم تغييرها على أيدى المزارعين بأساليب التهجين ، أو جاءت بأساليب الهندسة الوراثية.

ولماذا إذن يقلق الناس من تطبيقات الهندسة الوراثية؟

السبب فى ذلك أن معظم الناس لا يعرفون إلا القليل عن الجينات. فكل ما يعرفونه أن الجينات تشكل حياتنا بطريقة أو أخرى، ولهذا فالناس يشعرون أن عملية تغيير الجينات ربما تنتج أنواعا وحشية من الكائنات أو أنواعا خطيرة من البكتريا

تستخدم كأسلحة في الحروب. فكلما جاءت البشرية باكتشافات وتطورات جديدة كانت هناك بعض المخاطرة في إساءة استخدام هذه الاكتشافات. ولكن الطبيعة لم تعطنا فقط القدرات لنفهم علوم الوراثة وكل الأدوات اللازمة لتطبيق هذه المعرفة ولكنها أعطتنا الذكاء كي نطبق هذه المعرفة بكل مسئولية وأمانة من أجل صالح البشرية. ومن الطبيعي أن نتحدث عما يجب أن يفعلوه لان يفعله خبراء الوراثة وما لا يجب أن يفعلوه لان نتائج أعمالهم تؤثر في حياتنا تأثيراً كبيراً. فكلما زادت معرفتنا بالچينات تناولنا هذه الأسئلة بطريقة أفضل. و الآن لقد تعلمنا الكثير عن الچينات والهندسة الوراثية ، أليس كذلك؟

ماذا تتذكر؟

توجد الجينات في :

- 1 جميع خلايا الجسم
 - 2 البكتريا
 - 3 البروتين
 - 4 التفاح

الإجابة الصحيحة هي 1 . 2 . 4. فجميع الكائنات الحية وأجزائها تتكون من خلايا. والخلايا تحتوى على الچينات. البروتينات لا تحتوى على چينات ولكنها تحدد بالچينات.

الجينات

- 1 هي وصفات لصنع البروتينات
- 2 تخزن في نواة الخلية في الدنا
- 3 تتكون من وحدات النيوكليوتيدات
 - 4 هي أشياء نأكلها كل يوم

الإجابة الصحيحة هي 1 . 2 . 3 . 4 فالجينات توجد في خلايا الكائنات الحية، وهي تملى على الخلايا الأوامر لتسير وفقها. ونحن نأكل الچينات الموجودة في الكائنات الأخرى مثل التفاح. ثم يتم هضم هذه الچينات تماما. أما الچينات الخاصة بنا فهي تشيد من جديد داخل الخلايا.

المحتوى الجيني اسم يدل على:

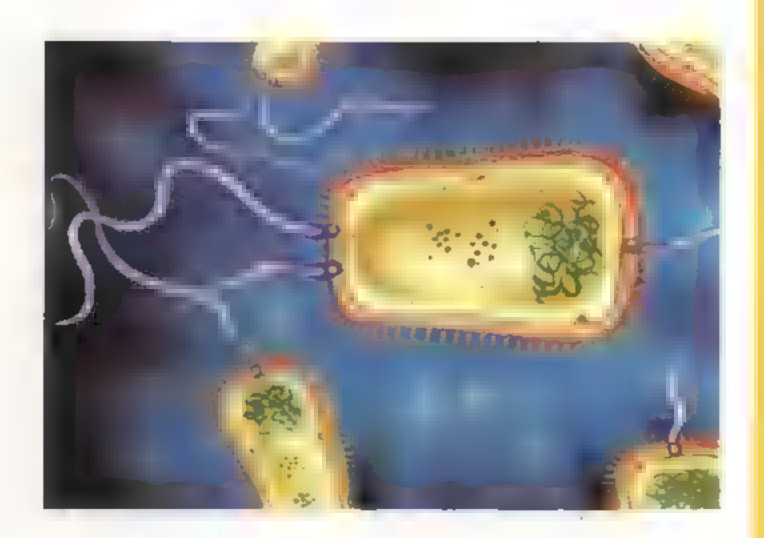
- 1 سلم الدنا الذي يحتوى على الجينات
- 2 مصانع البروتينات الصغيرة في الخلية
 - 3 كل الچينات في كائن ما

الإجابة الصحيحة هي 3. مثلا ، جميع الچينات البشرية تسمى المحتوى الچينى البشري. أما شكل سلم الدنا فيسمى بالحلزون المزدوج، ومصانع البروتينات في الخلية تسمى بالريبوسومات.

التوءم المتشابه يعتبر نسخة من،

- 1 أخيه أو أخته التوءم
 - 2 أبيد أو أمد

الإجابة الصحيحة هي أ. فالتوائم المتشابهة تملك نفس الچينات وذلك لأنهما قد نشا من بويضة ملقحة واحدة. وتحتوى خلايا كل توءم على نسخة من المحتوى الجينى الذي كان موجودا في الخلية الأولى.



التوءم المتشابه يعتبر نسخة من،

- 1 أخيه أو أخته التوءم
 - 2 أبيد أو أمد

الإجابة الصحيحة هي 1. فالتواثم المتشابهة تملك نفس الحينات وذلك لأنهما قد نشأ من بويضة ملقحة واحدة. وتحتوى خلايا كل توءم على نسخة من المحتوى الحينى الذي كان موجودا في الخلية الأولى.



الإجابة الصحيحة هي 1. فالإنزيمات هي بروتينات تسمح بتفاعل المواد الكيميائية ، في الخلايا وفي الجسم ، بعضها مع بعض بطريقة مميزة جدا. إنزيمات القص مثلا تقص الدنا في موقع محدد. والإنزيمات الهاضمة تكسر وتحلل الطعام الذي نأكله إلى مواد بسيطة تستطيع أن تستعملها الخلايا.

تحتوى خلايا الكبد والجلد على

1 - چينات مختلفة

2 - چينات متشابهة إلى حد كبير

3 - چينات متشابهة تماما

الإجابة الصحيحة هي 3. فكل خلايا الجسم قد نشأت من خلية واحدة انقسمت كثيرا لتبنى الكائن الحي، وفي كل مرة تنقسم فيها الخلية، عليها أن تعمل نسخة جديدة من الچينات بحيث تحصل كل خلية جديدة على نسخة منها. أما اختلاف الخلايا فسببه تنشيط چينات مختلفة في كل نوع من الخلايا. ولهذا فإننا نجد أن خلايا الكبد تصنع بروتينات تختلف عن البروتينات التي تنتجها خلايا الجلد.

يسبب الجين المعطوب المرض لنا لأن الخلية التي تحتوى على هذا الجين

1 - لا تستطيع أن تصنع البروتين السليم.

2 - ربما لا تتوقف عن الانقسام.

الإجابة الصحيحة هي 1 و 2. فالجينات هي الوصفات التي تستخدم لصنع البروتينات. وإذا لم توجد الوصفة السليمة فإن البروتين السليم لن ينتج ولن يستطيع الجسم أن يعمل في حالة جيدة. وربما تكون البروتينات الناقصة هي بروتينات تجلط الدم أو البروتينات التي تأمر الخلايا بأن تتوقف عن الانقسام. وبلا شك إذا استمر الانقسام بدون أي ضابط فإن الخلية تنمو لتكون ورما.

من الممكن إنتاج البروتينات البشرية التي يحتاج المريض إليها في

1 - خلايا الإنسان فقط

2 - خلايا الخراف والحيوانات الأخرى

3 - خلايا النباتات

4 - خلايا البكتريا

الإجابة الصحيحة هي 2 و 3 و 4. فكل الخلايا على كوكبنا بما فيها البكتريا التي تتكون من خلية واحدة تعمل بنفس الطريقة تقريبا. فالخلايا تصنع البروتينات حسب تعليمات الجينات. وكل ما تحتاج إليه الخراف ونبات التبغ والبكتريا لصنع بروتين بشرى هو الچين السليم الخاص بهذا البروتين.

الحيوانات والنباتات " حاملة الجينات "

1 - تحمل چينات غريبة

2 - تنقل كل الچينات إلى ذريتها.

الإجابة الصحيحة هي 1 و2.

من الممكن الحصول على البصمات الوراثية الخاصة بشخص ما عن طريق ،

1 - اللعاب

2 - الأظافر

3 - الدم

الإجابة الصحيحة هي 1 و 2. فلكي يحصل الخبراء على البصمات الوراثية لشخص ما فإنهم يحتاجون إلى الدنا الخاص به من خلاياه. والأظافر والشعر لا تتكون من خلايا ولكن من بروتين يسمى بالكيراتين، ولكن عندما يعثر المخبرون على شعر ملتصق به بعض من خلايا جذر الشعرة فإنهم يستطيعون أن يعزلوا الدنا من هذه الخلايا.

تعريضات مهمسة

الأجسام المضادة: Antibodies: بروتينات تساعد في عملية قتل الجراثيم. الأحماض الأمينية: Amino acids وحدات بناء البروتينات ويوجد منها عشرون نوعا.

الأمراض الوراثية: Hereditary diseases الأمراض التي تنتج من جينات غير سليمة بها أخطاء ينقلها الآباء إلى الأبناء مثل مرض الهيموفيليا. الإنزيمات: Enzymes نوع متخصص من البروتينات تساعد في تنشيط التفاعلات الكيميائية في الخلية الحية.

إنزيماك القص: Restriction enzymes بروتينات متخصصة تقص الدنا في مواقع معينة ويستخدمها الخبراء لقص الجينات.

الإنسولين : Insulin بروتين تصنعه خلايا البنكرياس ليطلب من خلايا الكند أن تسحب السكر من الدم في حالة ارتفاعه عن الحد الطبيعي. وينقص هذا البروتين في أجسام مرضى السكر.

البروتينات : Proteins وحدات بناء الخلايا والأدوات التي تستخدمها الخلايا في أداء وظائفها العديدة. فالبروتينات تبنى الخلايا، والخلايا العديدة تبنى الكائن الحي . ويوجد 100 ألف نوع من البروتينات المختلفة التي تعمل بعضها مع بعض في جسم الإنسان.

البصمات الوراثية : Genetic fingerprint ترتيب معين من النيوكليوتيدات على شريط الدنا الخاص بالفرد يميزه عن كل الأفراد الآخرين .

البكتريا : Bacteria كاننات دقيقة وحيدة الخلية أصغر من خلايا جسم الإنسان وتوجد الآلاف منها العفيد للجسم ومنها الضار. ومنها أنواع عديدة تعيش على سطح جلد وأمعاه الإنسان دون أى ضرر، بينما هناك أنواع أخرى ضارة وتسبب الأمراض .

البلازميدات : Plasmids قطع من الدنا على شكل دواتر توجد في البكتريا وتخزن عليها بعض الجينات.

البويضة: Human egg cell خلية جنسية تحتوى على 23 كروموسوما، فلكى تنقسم البويضة وتكون جميع أنواع الخلايا المكونة للكائن الحى، تحتاج البويضة إلى أن تتحد مع خلية حيوان منوى ليصبح عدد الكروموسومات 46 كروموسوما.

تجلط اللم : Blood Clotting عملية تجميد للدم أو تحويلة من سائل إلى مادة صلبة في حالة جرح أحد الأوعية الدموية -

تهجين الحيوانات والنباتات: Crossbreeding animals and plants هي الطريقة التقليدية التي اتبعت من أجل تحسين أنواع الحيوانات والنباتات. وقامت على أساس اختيار الكائنات ذات الصفات الجيدة لتتزاوج بعض وتعطى ذرية أفضل،

الجينات : Genes أجزاه على الحمض النووى دنا موجودة داخل النواة. وهي تحتوى على وصفات لصنع البروتينات وتتكون من عدة آلاف من الكثمات الثفرية.

خلايا الدم البيضاء: White blood cells توجد منها الأنواع المختلفة.. وتتحرك بصفة مستمرة في الجسم لتصطاد الميكروبات وتدمرها.

خلايا الدم الحمراء : Red blood cells خلايا في الدم تتخصص في نقل الأكسجين إلى كل أنحاء الجسم.

خلية الحيوان المنوى : Human sperm cell خلية جنسية من الذكر تحتوى على 23 كروموسوما ويتعد مع البويضة ليلقحها.

الدم من أثواع عديدة من الخلايا .

الدم من أثواع عديدة من الخلايا .

الدنا : DNA الحمض النووى دنا، وهو عبارة عن خيوط رفيعة جدا لها شكل السلم الحلزوني وتحتوى على الجينات داخل الخلية .

الرقا الرسول: Messenger RNA جزىء يحمل نسخة من المعلومات على الجين ويأخذها إلى الريبوسومات (المصانع الخاصة بإنتاج البروتينات) .

الريبوسومات : Ribosomes جسيمات صغيرة في الخلية تتخصص في صنع البروتينات.

الشفرة الوراثية : Genetic code الطريقة التي تترجم بها اللغة الكيميائية في الچينات إلى اللغة الكيميائية الخاصة بالبروتينات. فكل ثلاثة نيوكليوتيدات يناظرها حمض أميني واحد. ولأن الشفرة الوراثية لا تختلف بين الكائنات المختلفة ، فإنه من الممكن إنتاج بروتينات بشرية في البكتريا والنباتات ما دامت تحصل على الچين البشري.

الصفائح الدموية : Thrombocytes قطع من خلايا تسبح في الدم وتجعله يتجلط عند موقع الجرح.

طب البروتينات : Protein medicine الطب الحديث القائم على علاج المرضى بالبروتينات التي يحتاجون إليها والتي يتم الحصول عليها من الأشخاص الأصحاء أو من البكتريا المعدلة بأساليب الهندسة الوراثية.

طب الهينات : Gene medicine علم قائم على استبدال چينات سليمة بالچينات غير السليمة .

الطفرات: Mutations تغييرات في الجين ناتجة عن تغيير في ترتيب النيوكليوتيدات عليه. ومعظم الجينات التي تحمل طفرات هي غير سليمة ولكن البعض منها يكون مفيدا للكائن، كما أن الجينات ذات الطفرات تنتقل أحيانا إلى ذرية الكائن.

فيرين : Fibrin نوع من البروتين الذي يكون أليافا طويلة ولزجة تتشابك بعضها مع بعض وتكون شبكة لحجز الدم المندفع من الجروح. فيبرينوجين : Fibrinogen البروتين الأصلى الذي يتكون مند الفيبرين. الليروسات : Viruses كائنات صغيرة جدا ولا تستطيع أن تحيا مستقلة ولكنها بمجرد دخولها في خلية حية فإنها تغير من سلوكها ويحدث المرض بعد ذلك.

الكائنات حاملة الجينات (المهجنة): Transgenic organisms كائنات تحمل جينات غريبة عليها وجاءت من أنواع أخرى - وعلى هذا الأساس فالخراف حاملة الجينات تستطيع أن تصنع بروتين تجلط الدم البشرى بعد أن تحصل على الجين البشرى.

الكروموسومات : Chromosomes حزمة من الدنا تحتوى على الجينات. ويوجد 23 ثنائيا من الكروموسومات في خلايا جسم الإنسان.

المحتوى الجينى: Genome تعبير يطلق على مجموعة الجينات الخاصة بكل نوع من الكائنات. فالمحتوى الجيني للبشر يتكون من 100 ألف جين. مرضى الهيموفيليا: Hemophiliacs مرضى ينقصهم البروتين اللازم لتجلط الدم الذي يوقف النزيف في حالة الجرح. ويعرف هذا المرض أيضاً باسم سيولة الدم.

نسخ الكائنات الحية : Clones هي الكائنات التي تحتوى على نفس النوع من الجينات. ومثال ذلك التواثم المتشابهة. كما أن خبراء الوراثة يأخذون الجينات من الحيوانات البالغة ويضعونها في خلايا أخرى لعمل نسخ كثيرة منها.

نقل الجينات : Transferring genes النقل المتعمد لجينات غريبة إلى البكتريا أو النباتات أو الحيوانات. وتنتقل الجينات بين الكاتنات في الطبيعة ولكن بمحض الصدفة،

النواة: Nucleus مركز القيادة في الخلية، وهو على شكل كرة في الوسط وتحتوى على الجينات.

النيوكليوتيدات : Nucleotides وحدات بناء الدنا. وهي تكون درجات ملم الدنا الحلزوني .

الورم: Tumor تجمع كبير من الخلايا التي تنمو بسبب وجود أخطاه في الحينات بحيث تجعلها تصبح مجنونة وتنقسم بمعدل أسرع من الخلايا الأخرى.

كشياف

29	Antibodies	الأجسام المضادة
20, 19, 18	Amino acids	الأحماض الأمينية
24	Hereditary diseases	الأمراض الوراثية
15	Enzymes	الإنزيمات
33, 32	Restriction enzymes	إنزيمات القص
33, 32, 28	Insulin	الإنسولين
33, 28,15, 14, 10	Proteins	البروتينات
39, 38, 9	Genetic fingerprint	البصمات الوراثية
33, 28, 15, 14, 10		البكتريا
33, 32	Plasmids	البلازميدات
34, 26, 25, 23, 12, 8	Blood Clotting	تجلط الدم
40, 37, 36	Crossbreeding animals and plants	تهجين الحيوانات والنباتات
30, 26, 24,23, 22, 20, 19, 18, 16, 14, 12, 8		الجينات
10	White blood cells	خلايا الدم البيضاء
10	Red blood cells	خلايا الدم الحمراء
20, 12, 11, 10, 9, 8	Blood	الدم
38, 33, 31, 26, 17, 16	DNA	الدنا
20, 17	Messenger RNA	الرنا الرسول
20	Ribosomes	الريبوسومات
25, 19, 18	Genetic code	الشفرة الوراثية
11	Thrombocytes	الصفائح الدموية
25	Protein medicin	طب البروتينات
25, 24	Gene medicine	طب الحينات
37, 36, 22	Mutations	الطفرات
14, 12	Fibrin	فيبرين
12	Fibrinogen	فيبرينوچين
31, 30, 27, 25	Viruses	القيروسات
16	Chromosomes	الكروموسومات
38, 26, 16	Genome	المحتوى الحيني
24, 22, 12, 8	Hemophiliacs	مرضى الهيموفيليا
40, 35, 34	Clones	نسخ الكائنات الحية
27	Transferring genes	نقل الجِينات
17	Nucleus	التواة
19, 18, 17	Nucleotides	النيوكليوتيدات



المستكشفون الميكروسكوبيون





« المستكشفون الميكروسكوبيون « تصطحب

قراءها من الفتيان والفتيات وكذلك الكبار المهتمين بالعلوم في رحلة تعليمية مثيرة في عالم الخلايا المجهول وما وراءه.

وحتى يمكن الاطلاع على الأشياء الدقيقة، يدخل المستكشفون

الميكروسكوبيون داخل الآلة الميكروسكوبية، التى تنكمش بحيث يتضاءل حجمها وحجم من فيها وحتى يصيروا من الصغر بما يمكنهم من :

- دخول الجسم والتعرف على الخلايا.
- رؤية واستكشاف الأعضاء الداخلية ومكوناتها.
 - فهم آلية جسم الإنسان، وكيف تعمل أعضاؤه
 لتستمر الحياة.

وقد قام بكتابة والمستكشفون الميكروسكوبيون، فريق في مميز من أكفأ العلماء والكتّاب في مجال الكيمياء الحيوية وكتب الأطفال التعليمية. وهي تقدم شرحًا مميزًا وجذابًا لتلك الأجهزة والعمليات العضوية التي تشكل نمو جسم الإنسان وتطوره وعمله.

دار الشروقــــ

القاهرة: 8 شارع سيبويه المصري. رابعة العدوية ـ مدينة نصر ص.ب 33 البانوراما تليفون: 4023399 فاكس: 4037567 (202)

في هـنه السلسلة:

- عالم الخلية العجيب
- أبطال جسمك وأشراره
- عالم الكروموسومات العجيب
 - عالم الجينات العبقرية